(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月9 日 (09.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/082808 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07C 235/46, 235/60, 237/30, 237/42, 317/44, C07D 207/14, 211/06, 213/04, 223/12, 309/14, 335/02, 451/04, A61K 31/165, 31/351, 31/382, 31/40, 31/44, 31/55, A61P 1/16, 9/00, 11/06, 13/08, 13/12, 15/06, 15/10, 19/08, 27/02, 29/00, 31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 37/06, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03978

(22) 国際出願日:

2003年3月28日(28.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-101081

2002 年4 月3 日 (03.04.2002) J

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 住友 製薬株式会社 (SUMITOMO PHARMACEUTICALS COMPANY, LIMITED.) [JP/JP]; 〒541-8510 大阪府 大 阪市 中央区道修町2丁目2番8号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 今崎 尚士 (IMAZAKI,Naonori) [JP/JP]; 〒 564-0053 大阪府吹田市江の木町 18-22-902 Osaka (JP). 北野正史 (KITANO,Masafumi) [JP/JP]; 〒 569-0081 大阪府高 槻市 宮野町 9-12-102 Osaka (JP). 藤林 達也 (FU-JIBAYASHI,Tatsuya) [JP/JP]; 〒 561-0802 大阪府豊

中市 曽根東町2丁目 10-3-337 Osaka (JP). 浅野 成宏 (ASANO,Shigehiro) [JP/JP]; 〒662-0831 兵庫県 西宮市 丸橋町4-15-424 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 浅村 皓 . 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.); 〒 100-0004 東京都 千代田区 大手町 2 丁目 2 番 1 号 新 大手町ビル 3 3 1 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IIU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

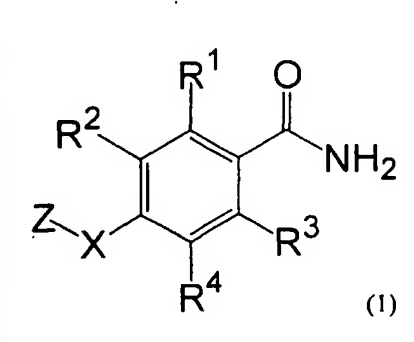
- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: BENZAMIDE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: ベンズアミド誘導体

WO 03/082808 A1



(57) Abstract: Because of having an Rho kinase inhibitory effect, compounds represented by the following general formula (1), prodrugs thereof or pharmaceutically acceptable salts of the same are useful in treating diseases such as hypertension the pathological conditions of which are seemingly improved by inhibiting Rho kinase and by the secondary effects of the inhibition of Rho kinase such as the inhibition of the Na⁺/H⁺ exchange transport: (1) wherein X represents a single bond or optionally substituted lower alkylene; Z represents a saturated or unsaturated monocyclic hydrocarbon ring, etc.; and R¹, R², R³ and R⁴ are either the same or different and each represents hydrogen, halogeno, nitro, cyano, carboxy, optionally substituted alkyl, etc.

(57) 要約:

式(1):

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4
 R^3

[式中、Xは単結合または置換もしくは無置換の低級アルキレン基を、Zは飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基等を、 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^4 は、同一もしくは異なって水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基等を表す。〕で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩は、Rhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼの阻害およびRhoキナーゼ阻害による Na^+/H^+ 交換輸送系阻害等の二次的な作用によって病態が改善されると考えられる疾患、例えば高血圧症等の治療に有用である。

PCT/JP03/03978

1

明 細 書

ベンズアミド誘導体

5 技術分野

本発明は新規な置換ベンズアミド誘導体もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有するRhoキナーゼ阻害剤(ROCK-II阻害剤、ROCα阻害剤)に関する。

Rhoキナーゼは、血管収縮 (Nature, 389, 990-994, 1997、Circ. Res., 87, 195-2000, 2000)、血小板凝集 (FEBS Lett., 466, 70-74, 2000、Blood, 94, 1665-1672, 1999)、気管支平滑筋収縮 (Am. J. Resp. Cell Mol. Biol. 20, 1190-1200, 1999)、血管平滑筋増殖・遊走 (Circ. Res., 84, 1186-1193, 1999 、Atherosclerosis, 155, 321-327, 2001) 、内皮増殖・遊走 (Biochem. Biophys. Res. Commun., 269, 633-640, 2000)、ストレスファイバー形成 15 (Science. 275, 1308-1311, 1997、 J. Cell Biol. 150, 797-806, 2000)、心 肥大(Hypertension. 35, 313-318, 2000)、Na/H交換輸送系活性化(EMBO J., 17, 4712-4722, 1998)、adducin活性化(J. Biol. Chem., 273, 5542-5548, 1998)、眼圧上昇(Invest. Ophthalmol. Visual Sci., 42, 137-44, 2001)、 勃起不全 (Nature Medicine., 7, 119-22, 2001) 早産、網膜症、炎症、免疫疾 患、AIDS、受精および受精卵の着床、骨粗鬆症、脳機能障害、細菌の消化管 20 感染(国際公開WO98/06433)等に関与していることが知られている。 従って、Rhoキナーゼ阻害作用を有する化合物は、Rhoキナーゼの阻害お よびRhoキナーゼ阻害によるNa⁺/H⁺交換輸送系阻害等の二次的な作用に よって病態が改善されると考えられる疾患、例えば平滑筋弛緩作用に基づく高血 圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息もしくは血小板凝集亢進 25 による疾患(慢性動脈閉塞症、脳卒中)、細胞の過剰増殖・遊走・線維化(例え ば線維芽細胞増殖、平滑筋細胞増殖、メサンギウム細胞増殖、血管内皮細胞増殖 など)抑制作用に基づく動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、肝不全、腎線維症、 腎糸球体硬化症、腎不全、器官肥大、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、

2

癌等の疾患、および心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AID S、骨粗鬆症などの骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼吸 窮迫症候群、また網膜症、緑内障、勃起不全等の治療薬として有用である。

5 背景技術

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物としては、国際公開WO98/06433号公報、国際公開WO99/64011号公報、および国際公開WO00/57914号公報に記載された化合物などが挙げられるが、これらの化合物と本発明の化合物とは構造上異なったものである。

10

発明の開示

本発明が解決しようとする課題は、Rhoキナーゼ阻害活性を有し、上記疾患の治療剤として有用な化合物を提供することにある。

本発明者らは、上記課題を達成するために鋭意検討した結果、一般式(1)で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩(以下必要に応じ本発明化合物と略称することがある)が優れたRhoキナーゼ阻害作用を有することを見出した。すなわち、本発明は、次の[1]から[22]の発明に関する。

20 [1] 式(1):

$$R^2$$
 R^1
 O
 NH_2
 Z
 X
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4
 R^3

[式中、Xは単結合または置換もしくは無置換の低級アルキレン基(該低級アルキレン基の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S(O) $_n$ -、-N(R^5)-、-N(R^6)C(=O)-、-C(=O)N(R^6)-、-N(R^6)S(O) $_2$ -、

3

 $-S(O)_2N(R^6)$ -または-C(=O) -で表される基、またはベンゼン 環またはシクロアルカン環(該シクロアルカン環内の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S-、 $-N(R^7)$ -または-C(=O) -で表される基によって、1または複数、同一または異なって置き換えられていてもよい)によって、1または複数、同一または異なって置き換えられることができ、また該低級アルキレン基の隣り合ういずれか2つの炭素原子は2重結合もしくは3重結合を、1または複数、同一または異なって形成することができる)を表す。

Zは飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽 和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有してい てもよい)を表す。

 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^4 は、同一もしくは異なって飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルキニル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、-N(R^{10}) R^{11} 、-C(=O) N (R^{10}) R^{11} 、+C(=O) R^{12} で

nおよびmはそれぞれ独立して0、1、または2を表す。

表される基を表す。

 R^5 および R^7 は、同一または異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、または式: $-C(=O)N(R^{10})R^{11}$ 、 $-S(O)_2N(R^{10})R^{11}$ もしくは-S

4

(O)_mR¹²で表される基を表す。

R⁶およびR⁹は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、または置換もしくは無置換のアシル基、または置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表す。

 R^{10} および R^{11} は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表すか、または R^{10} と R^{11} が互いに結合して、これらが結合する窒素原子と一緒になって環中に他のヘテロ原子を含んでいてもよい飽和3~8員環の環状アミノ基(該環状アミノ基は1以上の置換もしくは無置換のアルキル基、-S(O) $_m$ R^{12} または-O R^{9} で置換されていてもよい)を表す。

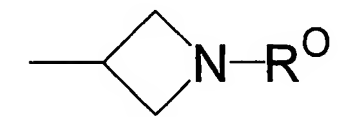
R¹²は飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多 環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは 不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有し ていてもよい)、または水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基を表 す。

但し、以下の化合物を除く。

25 (i) Xが式: -O-または-S-で表される基であり、Zが4位に置換基を有するピロリジン-3-イル、4位に置換基を有するピペリジン-3-イル、3位に置換基を有するピペリジン-4-イル、4位に置換基を有するホモピペリジン-3-イル、または3位に置換基を有するホモピペリジン-4-イル、または3位に置換基を有するホモピペリジン-4-イルであって、当該置換基がオキソ基、水酸基、

5

置換もしくは無置換のアルコキシ基、置換もしくは無置換のアルケニルオキシ基、 置換もしくは無置換のアルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアラルキルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基で置換されたアルケニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基で置換されたアルキニルオキシ基、置換もしくは 無置換のアリールオキシ基、置換もしくは無置換のアシルオキシ基、ベンジルオキシカルボニルオキシ基、またはアルキルカルバモイルオキシ基である化合物。 (ii) Xが式: -O-で表される基であり、Zが式:



で表される化合物(式中、R^Oは水素原子、置換もしくは無置換のカルバモイル 10 基、または置換もしくは無置換のチオカルバモイル基を表す)。] で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容され る塩。

- [2] Xが式: -N (R^5) -、-C (=O) N (R^6) -、 $-CH_2N$ (R^5) -、 $-CH_2$ -または-O-で表される基である、上記[1]記載の化合 物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - [3] Xが式: -N (R^5) で表される基である、上記[1]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - [4] Xが式:-O-で表される基である、上記[1]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 20 [5] R^1 もしくは R^3 の少なくとも一方が飽和もしくは不飽和の単環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和 の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、またはハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルカニル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または 式: $-OR^9$ 、-N (R^{10}) R^{11} 、-C (=O) N (R^{10}) R^{11} 、-S

PCT/JP03/03978

6

- (O) $_2$ N (R 10) R 11 もしくは $_-$ S (O) $_m$ R 12 で表される基である、上記[1]、[2]、[3]または[4]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- [6] R^2 もしくは R^4 の少なくとも一方が飽和もしくは不飽和の単環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和 の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、またはハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルキニル基、置換もしく は無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、-N (R^{10}) R^{11} 、-C (=O) N (R^{10}) R^{11} 、-S (O) $_2N$ (R^{10}) R^{11} もしくは-S (O) $_mR^{12}$ で表される基である、上記[1]、[2]、[3]または[4]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 15 [7] R^1 および R^4 、または R^3 および R^2 が、同一または異なって、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、またはハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルキニル基、置換もしくは無置換のアルカニル基、置換もしくは無置換のアルカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、 $-N(R^{10})R^{11}$ 、 $-C(=O)N(R^{10})R^{11}$ 、 $-S(O)_2N(R^{10})R^{11}$ もしくは一 $-S(O)_mR^{12}$ で表される基である、上記[1]、[2]、[3]または[4]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - [8] R^1 もしくは R^3 の少なくとも一方が式: $-OR^9$ で表される基または R^3 のから、 R^3 の
 - [9] R^1 もしくは R^3 の少なくとも一方がメトキシ基である、上記[1]、

PCT/JP03/03978

[2]、[3]、[4]、[5]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたは それらの医薬として許容される塩。

7

- [10] R¹もしくはR³の少なくとも一方がフッ素原子である、上記[1]、[2]、[3]、[4]、[5]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたは それらの医薬として許容される塩。
- [11] R^2 もしくは R^4 の少なくとも一方がハロゲン原子である、上記 [1]、[2]、[3]、[4]、[6]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- [12] R²もしくはR⁴の少なくとも一方が塩素原子である、上記[1]、 10 [2]、[3]、[4]、[6]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたは それらの医薬として許容される塩。
 - [13] R^1 が式: $-OR^9$ で表される基またはハロゲン原子であり、か OR^4 がハロゲン原子であるか、または R^3 が式: $-OR^9$ で表される基または ハロゲン原子であり、かつ R^2 がハロゲン原子である、上記[1]、[2]、[3]、[4]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- [14] R^1 がメトキシ基であり、かつ R^4 が塩素原子であるか、または R^3 がメトキシ基であり、かつ R^2 が塩素原子である、上記[1]、[2]、[3]、 [4]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬とし て許容される塩。
 - [15] R^1 がフッ素原子であり、かつ R^4 が塩素原子であるか、または R^3 がフッ素原子であり、かつ R^2 が塩素原子である、上記[1]、[2]、[3]、[4]または[7]記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。

8

記[1]~[15]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。

[17] 4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2
-フルオロベンズアミド、4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) ア
5 ミノ] -5-クロロー2-フルオロベンズアミド、5-クロロー4{ [trans-4-(イソプロピルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} -2メトキシベンズアミド、4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2, 5-ジフルオロベンズアミド、または5-クロロー2-フルオロー4
- (ピペリジン-4-イルアミノ) ベンズアミドである上記[1]記載の化合物、
10 もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。

[18] [1]~[17]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ またはそれらの医薬として許容される塩を含有する医薬。

[19] 上記[1]~[17]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有するRhoキナーゼ阻害剤。

15 [20] 式(1):

$$R^2$$
 R^1
 NH_2
 Z
 X
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4

[式中、Xは単結合または置換もしくは無置換の低級アルキレン基(該低級アルキレン基の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S(O) $_n-$ 、-N(R^5)-、-N0 (R^6)C(=O)-、-C(=O)N(R^6) -、-N(R^6) S(O) $_2-$ 、-S(O) $_2N$ (R^6) - または-C(=O) -で表される基、またはベンゼン環またはシクロアルカン環(該シクロアルカン環内の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S-、-N(R^7) -または-C(=O) -で表される基によって、1または複数、同一または異なって置き換えられていてもよい)によって、1または複数、同一または異なって置き換えられることができ、また該低級アルキレン基の隣り

9

合ういずれか2つの炭素原子は2重結合もしくは3重結合を、1または複数、同一または異なって形成することができる)を表す。

乙は飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽 和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有してい てもよい)を表す。

 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^4 は、同一もしくは異なって飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルキニル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、-N (R^{10}) R^{11} 、-C (=O) N

15 $(R^{10}) R^{11}$ 、 $-S(O)_2 N(R^{10}) R^{11}$ もしくは $-S(O)_m R^{12}$ で表される基を表す。

nおよびmはそれぞれ独立して0、1、または2を表す。

 R^5 および R^7 は、同一または異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、または式: $-C(=O)N(R^{10})R^{11},-S(O)_2N(R^{10})R^{11}$ もしくは一S $(O)_mR^{12}$ で表される基を表す。

R⁶およびR⁹は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有して

10

いてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、または置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表す。

 R^{10} および R^{11} は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表すか、または R^{10} と R^{11} が互いに結合して、これらが結合する窒素原子と一緒になって環中に他のヘテロ原子を含んでいてもよい飽和3~8 員環の環状アミノ基(該環状アミノ基は1以上の置換もしくは無置換のアルキル基、-S(O) $_m$ R^{12} または-O R^{9} で置換されていてもよい)を表す。

R¹²は飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基を表す。

但し、以下の化合物を除く。

- 20 Xが式: -〇一で表される基であり、Zが4位に置換基を有するピロリジンー3ーイルであって、当該置換基が水酸基、アルコキシ基、ベンジルオキシカルボニルオキシ基、またはアルキルカルバモイルオキシ基である化合物。]で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有する、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息、 脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療剤。
 - [21] 治療を必要とする患者に、上記[20]に記載の化合物もしくはそ

PCT/JP03/03978

11

のプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩の有効量を投与することからなる、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息、脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療方法。

[22] 上記[20]に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩の、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息、脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療剤の製造に於ける使用。

15 発明を実施するための最良の形態

本発明における各種の基を以下に説明する。なお、特に指示のない限り、以下の説明は各々の基が他の基の一部である場合にも該当する。

飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基および飽和もしくは不飽和の多環式複素環基は、それぞれ以下に例示するそれぞれの飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環、飽和もしくは不飽和の単環式複素環および飽和もしくは不飽和の多環式複素環の1個の水素原子が結合手に変わったものを意味する。

飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環としては、例えば、シクロプロパン、 25 シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオク タン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、ベ ンゼンなどの3~8員の炭化水素環が挙げられる。

飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環としては、例えば、インデン、ナフタ レン、アズレン、フルオレン、フェナレン、フェナントレン、アントラセン、ア

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

12

セフェナントリレン、1, 2-ジヒドロナフタレン、6, 7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン、ベンゾシクロオクテン、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン、デカヒドロナフタレン、オクタヒドロ-1H-インデンなどの炭素原子数16個以下の多環式炭化水素環が挙げられ、また、アダマンタン、ビシクロ[2, 2, 2]オクタン、ビシクロ[3, 3, 3]ウンデカン、ビシクロ[2, 2,

2]オクター2ーエン、ビシクロ[3,3,3]ウンデカー2ーエンなどの架橋を 有する炭素原子数12個以下の多環式炭化水素環が挙げられる。

飽和もしくは不飽和の単環式複素環としては、例えば、1~4個の窒素原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環、1~4個の窒素原子を含有する3~8員の飽和の単環式複素環、1個の酸素原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環、1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する3~8員の飽和の単環式複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不包和の単環式複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の飽和の単環式複素環、および1個の酸素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環が挙げられる。

 1~4個の窒素原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環として例えば、 ピロール、ピロリン、ピリジン、ジヒドロピリジン、イミダゾール、ピラゾール、 20 イミダゾリン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、ピラゾール、トリアゾール、 テトラゾールなどが挙げられる。

1~4個の窒素原子を含有する3~8員の飽和の単環式複素環として例えば、 ピロリジン、ピペリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペラジンなどが挙 げられる。

25 1個の酸素原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環として例えば、フラン、ピランなどが挙げられる。

1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環として例えば、 チオフェン、ジヒドロジチイン、ジヒドロジチオンなどが挙げられる。

1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する3~8員の不飽和の単環

PCT/JP03/03978

13

式複素環として例えば、オキサゾール、オキサジアゾール、イソキサゾールなど が挙げられる。

1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する3~8員の飽和の単環式 複素環として例えば、モルホリン、オキサゾリジンなどが挙げられる。

5 1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不飽和の単環 式複素環として例えば、チアゾール、イソチアゾール、チアジアゾールなどが挙 げられる。

1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の飽和の単環式 複素環として例えば、チアゾリジンなどが挙げられる。

10 1個の酸素原子と1~2個の硫黄原子を含有する3~8員の不飽和の単環式複素環として例えば、ジヒドロオキサチインなどが挙げられる。

飽和もしくは不飽和の多環式複素環としては、例えば1~4個の窒素原子を含有する飽和もしくは不飽和縮合複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する不飽和縮合複素環、1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環、1~2個の酸素原子を含有する不飽和縮合複素環、1~2個の酸素原子を含有する不飽和縮合複素環はよび1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環および1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環が挙げられる。

1~4個の窒素原子を含有する飽和もしくは不飽和縮合複素環として例えば、インドール、イソインドール、インドリン、キノリン、イソキノリン、キノリジ
20 ン、インダゾール、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、プリン、プテリジン、フェナジン、カルボリニン、フェナントリジン、アクリジン、インドリン、イソインドリン、1,2ージヒドロイソキノリン、ベンズイミダゾール、イミダゾピリジン、ベンゾトリアゾール、テトラヒドロイミダゾピリジン、ベンズ [b] アゼピン、ベンズ [cd] インド25 ール、シクロヘプタ [cd] インドール、ピロロ [3,2,1ーij] キノリン、シクロヘキサ [b] ピリジン、シクロヘプタ [b] ピリジン、ピロロ [1,2,3ーde] キノキサリン、ピロロ [3,2,1ーhi] インドール、ピロロ [3,2,1ーjk] [1] ベンズアゼピン、ピロロ [3,2,1ーk1] [1] ベンズアゾシン、ピロロ [3,2,1ーk1] [1] ベンズアゾシン、ピロロ [3,2,1ーk1] [1] ベンズアゾシン、ピロロ [3,2,1ーk1] [1] ベンブ

20

14

ル、キヌクリジン、1ーアザビシクロ[2,2,1]ヘプタン、1ーアザビシクロ

1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリン、デカヒドロキノリン、デカヒドロインキノリン、オクタヒドロインドー

PCT/JP03/03978

[3, 2, 1]オクタンなどが挙げられる。

1~3個の窒素原子と1~2個の酸素原子を含有する不飽和縮合複素環として例えば、ベンズオキサゾール、ベンズオキサジアゾール、フェノキサジン、ピロロ[1, 2, 3-de][1, 4]ベンズオキサジン、ピロロ[2, 1-c][1, 4]ベンズオキサジン、ピロロ[3, 2, 1-k1]ベンズ[e][4, 1]オキサゾシンなどが挙げられ、好ましくはベンズオキサゾール、ピロロ[1,

10 2, 3-de] [1, 4] ベンズオキサジン、ピロロ [2, 1-c] [1, 4] ベンズオキサジン、ピロロ [3, 2, 1-kl] ベンズ [e] [4, 1] オキサゾシンが挙げられる。

1~3個の窒素原子と1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環として 例えば、ベンゾチアゾール、ベンゾチアジアゾール、1,4ーベンゾチアジン、

15 フェノチアジンなどが挙げられ、好ましくはベンゾチアゾール、1, 4 ーベンゾ チアジンが挙げられる。

1~2個の酸素原子を含有する不飽和縮合複素環として例えば、ベンゾフラン、ジヒドロベンゾフラン、クロメン、イソベンゾフラン、キサンテン、イソクロマン、クロマン、ベンズ [b] オキセピンなどが挙げられ、好ましくはベンゾフラン、ベンズ [b] オキセピンなどが挙げられる。

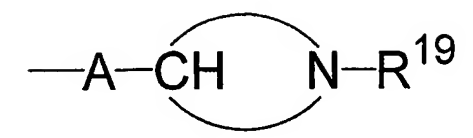
1個の酸素原子と1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環として例えば、1,4-ベンズオキサチイン、フェノキサチインなどが挙げられる。

1~2個の硫黄原子を含有する不飽和縮合複素環として例えば、ベンゾチオフェン、ベンゾチイン、ベンゾチオピラン、チオクロマン、チアントレンなどが挙 げられ、好ましくはベンゾチオフェン、ベンゾチオピラン、チオクロマンが挙げられる。

飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環、飽和もしくは不飽和の単環式複素環、および飽和もしくは不飽和の多環式 複素環、フェニル基、ナフチル基、複素環基、アロイル基、飽和複素環ーカルボ

16

17



(Aは酸素原子、一S (O) $_r$ 一または $_r$ 1 (R 21) 一を表し、 $_r$ 1 は 0、1または 2 の整数を表し、

R¹⁹およびR²¹はそれぞれ独立して水素原子、アルキル基、アルケニル基、 5 アルキニル基、シクロアルキル基、フェニル基、ナフチル基、飽和もしくは不飽 和の複素環基、またはアシル基を表し、環は3~8員の窒素原子1個と炭素原子 からなる飽和複素環を表す)で表される基が挙げられる。

R¹³およびR^{13a}は、互いに独立して、ヒドロキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、フェニル基、ナフチル基、または飽和もしくは不飽和の複素環基を 10 表す。

 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、および R^{18} は、互いに独立して、水素原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル基、フェニル基、ナフチル基、飽和もしくは不飽和の複素環基、またはアシル基を表すか、または R^{15} と R^{16} 、または R^{17} と R^{18} が互いに結合して、これらが結合する窒素原子と一緒になって、環中に他のヘテロ原子を含んでいてもよい飽和3~8員環の環状アミノ基(該環状アミノ基は1以上の置換もしくは無置換のアルキル基、-S(O) $_{n}$ R^{13} , -N

 (R^{14}) R^{14a} , 水酸基または $-OR^{14b}$ で置換されていてもよい)を表す。 R^{14} 、 R^{14a} または R^{14b} は、互いに独立して、水素原子、アルキル基、

20 シクロアルキル基、シクロアルケニル基、フェニル基、ナフチル基、または飽和もしくは不飽和の複素環基を表す。

シクロアルキル基、シクロアルケニル基およびシクロアルカンカルボニル基の 置換基としては、例えば $1\sim4$ 個、同一もしくは異なったアルキル基、置換アル キル基、水酸基、または式:-OR 14 、-S(O) $_n$ R 13 , -N(R 15)

25 R^{16} 、-C (=O) N (R^{15}) R^{16} 、-S (O) $_2N$ (R^{15}) R^{16} もしくは-S (O) $_nR^{13}$ で表される基が挙げられる。

複素環基には飽和もしくは不飽和の複素環基が含まれ、飽和もしくは不飽和の

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

18

複素環基には飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、および飽和もしくは不飽和 の多環式複素環基が含まれる。

アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 ープロピル、ブ チル、2 ーブチル、2 ーメチルプロピル、1,1 ージメチルエチル、ペンチル、

5 ヘキシル、ヘプチル、オクチルなどの直鎖または分枝した炭素原子数 8 個以下の アルキル基が挙げられる。

シクロアルカン環としては、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタンなどの3~8員のシクロアルカン環が挙げられる。

10 シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペ ンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの3~8員環シクロアルキル基が 挙げられる。

シクロアルケニル基としては、例えば1-シクロペンテニル、2-シクロペン テニル、3-シクロペンテニル、1-シクロヘキセニル、2-シクロヘキセニル、 3-シクロヘキセニルなどの3~8員環の二重結合を1つ有するシクロアルケニ ル基が挙げられる。

アルケニル基としては、例えばビニル、アリル、プロペニル、2ープロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル等の炭素原子数6以下のアルケニル基が挙げられる。

20 アルキニル基としては、例えばエチニル、プロパルギル、ブチニル、ペンチニル等の炭素原子数6以下のアルキニル基が挙げられる。

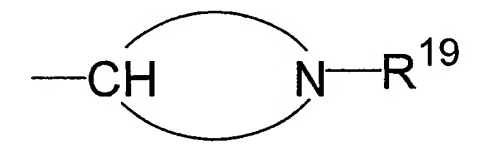
ハロゲン原子としては、例えばヨウ素、フッ素、塩素および臭素原子が挙げられる。

アシル基としては、ホルミル基、例えばアセチル、プロパノイルなどの炭素原 25 子数 2~6のアルカノイル基、例えばシクロプロパンカルボニル、シクロブタンカルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロペキサンカルボニルなどの炭素原子数 4~7のシクロアルカンカルボニル基、例えばシクロペンテンカルボニル、シクロペキセンカルボニルなどの炭素原子数 3~6のシクロアルケンカルボニル基、例えばベンゾイル、トルオイル、ナフトイルなどの炭素原子数 6~10のア

19

ロイル基、例えば2-ピペリジンカルボニル、3-モルホリンカルボニルなどの 窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる複素原子1~2個を含む5又は6員 の飽和複素環を有する飽和複素環ーカルボニル基、例えばフロイル、テノイル、ニコチノイル、イソニコチノイルなどの窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ば れる複素原子1~2個を含む5又は6員の複素芳香族環を有する複素芳香族アシル基などが挙げられる。

置換アルキル基における置換基は、1または複数、同一または異なって置換することができ、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、シクロアルキル基、シアノ基、カルボキシル基、アシル基、フェニル基、ナフチル基、飽和もしくは不飽和の複素環基、オキソ基、チオキソ基、および式:-C(=O) N(R^{35}) R^{36} 、 $-SO_2R^{33}$ 、 $-SO_2N$ (R^{35}) R^{36} 、-N(R^{35}) R^{36} もしくは式:



(R¹⁹は前記と同じ意味を表し、環は3~8員の窒素原子1個と炭素原子から 15 なる飽和複素環基を表す。)で表される基が含まれる。

 R^{33} 、 R^{35} 、および R^{36} としては、それぞれ前記 R^{13} 、 R^{15} 、および R^{16} と同様の基が挙げられる。

そのような置換アルキル基としては、例えば炭素原子数3~6のシクロアルキルで置換された炭素原子数1~5のアルキル基、炭素原子数1~5のポリハロアルキル基、炭素原子数1~6のヒドロキシアルキル基、炭素原子数2~6のアルコキシアルキル基、炭素原子数2~6のシアノアルキル基、炭素原子数2~6のカルボキシアルキル基、炭素原子数3~8のアルコキシカルボニルアルキル基、炭素原子数3~8のアルカノイルアルキル基、炭素原子数16以下のアロイルアルキル基、置換基を有していてもよいフェニルもしくはナフチルーC1~C5アルキル基、窒素原子が一つまたは二つのC1~C3アルキルで置換されていてもよいカルバモイルーC1~C3アルキル基、窒素原子が一つもしくは二つのC1~C3アルキルまたはC7~C11アラルキルで置換されていてもよいアミノー

PCT/JP03/03978

20

C1~C5アルキル基、飽和3~8員環状アミノーC1~C3アルキル基等が挙 げられる。

代表的な置換アルキル基を挙げれば、トリフルオロメチル、トリフルオロエチ ル、トリクロロメチルなどの炭素原子数1~3のポリハロアルキル基、ヒドロキ シメチル、ヒドロキシエチル、1ーヒドロキシエチルなどの炭素原子数1~6の ヒドロキシアルキル基、アミノメチル、アミノエチル、1-アミノエチル、など の炭素原子数1~5のアミノアルキル基、メトキシエチル、エトキシエチル、メ トキシプロピルなどの炭素原子数1~6のアルコキシアルキル基、カルボキシエ チル、カルボキシプロピルなどの炭素原子数2~6のカルボキシアルキル基、メ トキシカルボニルメチル、エトキシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチ 10 ルなどの炭素原子数3~7のアルコキシカルボニルアルキル基、ベンジル、フェ ニルエチル、フェニルプロピル、フェニルブチル、1-もしくは2-ナフチルメ チルなどの、フェニルまたはナフチルーC1~C5アルキル基(フェニルまたは ナフチル部分にC1~C3アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、水 酸基、C1~C3アルコキシ基などの置換基を有していてもよい)、カルバモイ ルメチル、カルバモイルエチル、ジメチルカルバモイルメチルなどの、窒素原子 が一つもしくは二つのC1~C3アルキルで置換されていてもよいカルバモイル -C1~C3アルキル基、アミノエチル、アミノプロピル、ジメチルアミノエチ ル、ジメチルアミノプロピル、ジエチルアミノエチル、N-メチルーN-ベンジ 20 ルアミノエチルなどの、窒素原子が一つもしくは二つのC1~C3アルキルまた はC7~C11アラルキルで置換されていてもよいアミノーC1~C5アルキル 基、1-ピロリジニルエチル、ピペリジノエチルなどの飽和3~8員環状アミノ - C1~C3アルキル基等が挙げられる。

置換アルケニル基、置換アルキニル基、または置換アルカノイル基に於ける置 25 換基も上記置換アルキル基と同様の基が挙げられる。これらの基の置換基も、1 または複数、同一または異なって置換することができる。

アラルキル基としては、フェニル基または多環式炭化水素環基で置換されたアルキル基が挙げられる。

 R^{10} と R^{11} 、 R^{15} と R^{16} 、 R^{17} と R^{18} 、または R^{35} と R^{36} が互いに

21

結合して、それらが結合する窒素原子と共に形成する、環中に他のヘテロ原子を含んでもよい飽和3~8員環の環状アミノ基のヘテロ原子としては、酸素原子、窒素原子、および硫黄原子が挙げられ、具体的には例えば窒素原子を1~3個含む3~8員環基または窒素原子1個および酸素原子1個を含む3~8員環基が挙げられ、さらに具体的には1ーピロリジニル、1ーピペリジノ、1ーピペラジニル、モルホリノ、1ー(4ーメチル)ピペラジニル等が挙げられる。

式: $-S(O)_2R^{12}$ 、 $-S(O)_2R^{13}$ 、または $-S(O)_2R^{13}$ aで表される基としては、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基などの炭素原子数 8 以下のアルキルスルホニル基が挙げられ、式: $-S(O)_mR^{12}$ で表される基としては、上記の基のほか対応するアルキルスルフィニル基またはアルキルチオ基、またはスルホ基を挙げることができる。

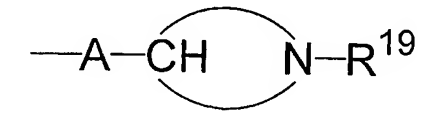
低級アルキレン基、アルケニレン基およびアルキニレン基の置換基としては、 1または複数、同一または異なって、アルキル基、アラルキル基の他、前記置換 アルキルの置換基と同様の基が挙げられる。

低級アルキレン基としては、例えばメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、2ーメチルトリメチレン等の直鎖または分枝した炭素原子数10以下のアルキレン基が挙げられる。

アルコキシカルボニル基としては、アルキル基の結合部位に式:-C (=O)

20 〇一で表される基の酸素原子側が結合した基が挙げられる。

式:



で表される基としては例えば、

22

で表される基が挙げられる。

- 5 「プロドラッグ」としては、生体内で容易に加水分解され、式(1)の化合物を再生するものが挙げられ、例えばカルボキシ基を有する化合物であればそのカルボキシ基がアルコキシカルボニル基となった化合物、アルキルチオカルボニル基となった化合物、またはアルキルアミノカルボニル基となった化合物が挙げられる。
- 10 また、例えばアミノ基を有する化合物であれば、そのアミノ基がアルカノイル 基で置換されアルカノイルアミノ基となった化合物、アルコキシカルボニル基に より置換されアルコキシカルボニルアミノ基となった化合物、アシロキシメチル アミノ基となった化合物、またはヒドロキシルアミンとなった化合物が挙げられる。
- 15 また例えば水酸基を有する化合物であれば、その水酸基が前記アシル基により 置換されてアシロキシ基となった化合物、リン酸エステルとなった化合物、また はアシロキシメチルオキシ基となった化合物が挙げられる。

また例えばスルホ基を有する化合物であれば、そのスルホ基がアルキル基により置換されスルホン酸エステルとなった化合物が挙げられる。

20 また例えば、ホスホノ基を有する化合物であれば、そのホスホノ基が1つまた

23

は2つのアルキル基により置換され、ホスホン酸モノエステルまたはホスホン酸ジェステルとなった化合物が挙げられる。

これらのプロドラッグ化に用いる基のアルキル部分としては前記アルキル基が 挙げられ、そのアルキル基は置換(例えば炭素原子数1~6のアルコキシ基等に より)されていてもよい。好ましい例としては、次のものが挙げられる。

- (a) 例えばカルボキシ基がアルコキシカルボニル基となった化合物についての例としては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの低級(例えば炭素数1~6) アルコキシカルボニル、メトキシメトキシカルボニル、エトキシメトキシカルボニル、2ーメトキシエトキシメトキシカルボニル、ピバロイロキシメトキシカルボニルなどのアルコキシ基により置換された低級(例えば炭素数1~6) アルコキシカルボニルが挙げられる。
 - (b) 例えばスルホ基がアルコキシスルホニル基となった化合物についての例としてはメトキシスルホニル、エトキシスルホニルなどの低級(例えば炭素数1~6) アルコキシスルホニル、メトキシメトキシスルホニル、エトキシメトキシスルホニル、2-メトキシエトキシメトキシスルホニル、2-メトキシエトキシメトキシスルホニル、ピバロイロキシメトキシスルホニルなどのアルコキシ基により置換された低級(例えば炭素数1~6) アルコキシスルホニルが挙げられる。
- (c) 例えばホスホノ基がアルコキシホスホリル基となった化合物についての例としてはメトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、エトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、ジエトキシホスホリル、などの低級(例えば炭素数1~6)(モノーまたはジー)アルコキシホスホリルや、メトキシメトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、エトキシメトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、2ーメトキシエトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、2ーメトキシエトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、ピバロイロキシメトキシ(ヒドロキシ)ホスホリル、ビス(メトキシメトキシ)ホスホリル、ビス(メトキシメトキシ)ホスホリル、ビス(2ーメトキシエトキシ)ホスホリル、ビス(2ーメトキシエトキシ)ホスホリル、ビス(ピバロイロキシメトキシ)ホスホリル、などのアルコキシ基により置換された低級(例えば炭素数1~6)(モノーまたはジー)アルコキシホスホリルが挙げられる。
 - 式(1)で表される化合物もしくはそのプロドラッグは、必要に応じて医薬と

PCT/JP03/03978

24

して許容される塩とすることができる。そのような塩としては、たとえば塩酸、 臭化水素酸、硫酸、リン酸などの鉱酸との塩;ギ酸、酢酸、フマル酸、マレイン 酸、シュウ酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、アスパラギン酸、グルタミン酸な どの有機カルボン酸との塩;メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トル 5 エンスルホン酸、ヒドロキシベンゼンスルホン酸、ジヒドロキシベンゼンスルホン酸などのスルホン酸との塩;および、

たとえばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、エタノールアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N, N'ージベンジルエチレンジアミンとの塩等が挙げられる。

また、式(1)で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩は、それらの無水物、水和物または溶媒和物であってもよい。

本発明化合物は、これらを医薬として用いるにあたり経口的または非経口的に投与することができる。すなわち通常用いられる投与形態、例えば粉末、顆粒、錠剤、カプセル剤、シロップ剤、懸濁液等の剤型で経口的に投与することができ、あるいは、例えば、その溶液、乳剤、懸濁液の剤型にしたものを注射の型で非経口投与することができる。坐剤の型で直腸投与することもできる。前記の適当な投与剤型は、例えば、許容される通常の担体、賦型剤、結合剤、安定剤、希釈剤に本発明化合物を配合することにより製造することができる。注射剤型で用いる場合には、例えば、許容される緩衝剤、溶解補助剤、等張剤を添加することもできる。投与量および投与回数は、例えば、対象疾患、症状、年齢、体重、投与形態によって異なるが、通常は成人に対し1日あたり0.1~2000mg好ましくは1~200mgを1回または数回(例えば2~4回)に分けて投与することができる。

- 25 式(1)で表される化合物は公知化合物から公知の合成方法を組み合わせることにより合成することができる。例えば、後述の実施例に記載した方法や次の方法により合成できる。
 - (A) 式(1)におけるXが式: $-X^1-C$ (=O) NHーで表される基である化合物(式中、 X^1 は前記Xのうちこの場合の式:-C(=O) NHーのよう

25

に特定の基で表される部分以外の部分を表す。 Z は前記と同じ意味を表す。)は、 例えば次のようにして合成することができる。

5

(式中、Z、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、および X^1 は前記と同じ意味を表す。) 式(2)で表される化合物を、例えば縮合剤の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、式:Z COOHで表される化合物と反応させることにより、あるいは、塩基の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、対応する酸ハログン化物または酸無水物などと反応させることにより、式(1)におけるXが式: $-X^1-C$ (=O)NH-で表される基である化合物を製造することができる。

縮合剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIPC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミ

15 ノプロピル)-カルボジイミド(WSC)、ベンゾトリアゾール-1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム・ヘキサフルオロリン化物塩(BOP)、ジフェニルホスホニルジアミド(DPPA)、N, N-カルボニルジイミダゾール(Angew. Chem. Int. Ed. Engl., Vol. 1, 351(1962))などの縮合剤が用いられ、必要に応じて、例えば、N-ヒドロキシスクシンイミド(HOSu)、1-20 ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBt)、3-ヒドロキシー4-オキソー3、4-ジヒドロー1、2、3-ベンゾトリアジン(HOOBt)などの添加剤を加えることができる。溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶媒、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、1、2-ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどの

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

26

アミド系溶媒、ピリジンなどの塩基性溶媒、またはそれらの混合溶媒等が挙げられる。塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウムなどの無機塩基、およびトリエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基が挙げられる。酸ハロゲン化物としては酸クロリドまたは酸プロミドが挙げられる。

(B) 式(1)における式: Z-X-で表される基が式: R^b-X¹-CH(R^a)NH-で表される基である化合物(式中、R^aは水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基を表し、R^bが飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)を表し、X¹が前記と同じ意味を表すか、またはX¹が単結合を表し、R^aおよびR^bが一緒になって、それらが結合する炭素原子と一緒に、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式皮化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式皮化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式皮化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくはで飽和の多環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式皮化水素環基、飽和もしくはであるかもしくは置換基を有していてもよい)を表す。)は、例えば次のようにして合成することができる。

20

(式中、R^a、R^b、X¹、R¹、R²、R³、およびR⁴は前記と同じ意味を表す。)

式(2)で表される化合物を、例えば還元剤の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、式: R^a-X^1-C (=O) R^b で表される化合物と還元的アミノ化反応させることにより、式(1)においてXが式: R^b-X^1-C H

27

(R^a) NH-で表される基である、式(3)で表される化合物を製造することができる。

還元剤としては、例えば、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム などの複合水素化合物やジボランなどの還元剤を用いることができる。またナトリウム、ナトリウムアマルガム、あるいは亜鉛一酸による還元や、鉛、白金を陰極とした電気還元も用いることができる。溶媒としては、例えば、メタノールやエタノールなどのアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、またはそれらの混合溶媒等が挙げられる。

(C) 式(1)におけるXが式: $-X^1-O-$ で表される基(式中、 $-X^1$ は前記と同じ意味を表す。)である化合物は、例えば次のようにして合成することができる。

(式中、Z、X¹、R¹、R²、R³、およびR⁴は前記と同じ意味を表す。)

式(4)で表される化合物を、例えばトリフェニルホスフィンとアゾジカルボン酸ジエチルの存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、式: $Z-X^1-OH$ で表される化合物と反応させることにより、式(1)におけるXが式:

-X¹-O-で表される基である化合物を製造することができる。アゾジカルボン酸ジエチルと同様に、アゾジカルボン酸ジイソプロピルなどのアゾジカルボン酸ジアルキル、またはアゾジカルボン酸ジベンジルなどのアゾジカルボン酸ジアラルキル等を用いることも出来る。

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

28

(D) 式(1)における式: Z-X-で表される基が式: R^b-X¹-CH (R^a) N(CH₂R^c)-で表される基である化合物(式中、R^a、R^b、およびX¹は前記と同じ意味を表す。R^cは水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の 多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)を表す。)は、例えば次のようにして合成することができる。

10

(式中、 R^a 、 R^b 、 R^c 、 X^1 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^4 は前記と同じ意味を表す。)

式(3)で表される化合物を、例えば還元剤の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、式: $R^cC(=O)$ Hで表される化合物と還元的アミノ化反応 させることにより、式(1)において式:Z-X-で表される基が式: $R^b X^1-CH(R^a)N(CH_2R^c)-$ で表される基である化合物を製造することができる。

還元剤としては、例えば、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム などの複合水素化合物やジボランなどの還元剤を用いることができる。またナトリウム、ナトリウムアマルガム、あるいは亜鉛ー酸による還元や、鉛、白金を陰極とした電気還元も用いることができる。溶媒としては、例えば、メタノールやエタノールなどのアルコール系溶媒、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、またはそれらの混合溶媒等が挙げられる。

29

(E) 式(1)で表される化合物はまた、例えば次のようにして合成すること もできる。

$$Z \xrightarrow{R^{1}} OH$$

$$Z \xrightarrow{R^{2}} R^{3}$$

$$Z \xrightarrow{R^{4}} R^{3}$$

$$(5)$$

$$(1)$$

5

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、X、およびZは前記と同じ意味を表す。)

式(5)で表される化合物を、例えば縮合剤の存在下、不活性溶媒中、室温または加熱下にて、例えば塩化アンモニウムなどのアミンと反応させることにより、式(1)で表される化合物を製造することができる。

縮合剤としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIPC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド(WSC)、ベンゾトリアゾール-1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム・ヘキサフルオロリン化物塩(BOP)、

- 15 ジフェニルホスホニルジアミド (DPPA)、N, Nーカルボニルジイミダゾール (Angew. Chem. Int. Ed. Engl., Vol. 1, 351(1962)) などの縮合剤が用いられ、必要に応じて、例えば、Nーヒドロキシスクシンイミド (HOSu)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール (HOBt)、3ーヒドロキシー4ーオキソー3,4ージヒドロー1,2,3ーベンゾトリアジン (HOOBt) などの添加剤を加えることができる。溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶媒、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサンなどのエーテル系溶媒、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶媒、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどのアミド系溶媒、またはそれらの混合溶媒等が挙げられる。
- 25 また式(1)で表される化合物は、例えば、相当するベンズニトリル化合物

(式 (1) に於けるアミド基がシアノ基である化合物を意味する)を原料化合物に用いて、硫酸溶媒中加熱下にて反応させること (例えば、J. Med. Chem., Vol. 34, 281(1991)に記載の方法)、または水酸化カリウム存在下エタノール溶媒中加熱下にて反応させること (例えば、J. Heterocycl. Chem., Vol. 27, 605(1990)に記載の方法) などの方法により合成することも出来る。

以上の各製造工程において、各反応の原料化合物が水酸基、アミノ基またはカ

ルボン酸基のような、反応に活性な基を有する場合には、必要に応じて反応させたい部位以外のこれらの基を予め適当な保護基で保護しておき、それぞれの反応を実施した後またはいくつかの反応を実施した後に保護基を除去することにより、10 目的とする化合物を得ることができる。水酸基、アミノ基、カルボキシル基などを保護する保護基としては、有機合成化学の分野で使われる通常の保護基を用いればよく、このような保護基の導入および除去は通常の方法に従って行うことができる(例えば、Protective Groups in Organic Synthesis, T. W. Greene, P. G. M. Wuts共著、第2版、John Wiley & Sons, Inc. (1991)に記載の方法)。

- 15 例えば、水酸基の保護基としては、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル 基などが挙げられ、アミノ基の保護基としてはtertーブチルオキシカルボニル基 などが挙げられる。このような水酸基の保護基は、例えば、塩基、硫酸、酢酸な どの酸の存在下、含水メタノール、含水エタノール、含水テトラヒドロフランな どの溶媒中で反応させることにより除去することができ、アミノ基の保護基は、
- 20 例えば、塩酸、トリフルオロ酢酸などの酸の存在下、含水テトラヒドロフラン、 塩化メチレン、クロロホルム、含水メタノールなどの溶媒中で反応させることに より除去することができる。

カルボキシル基を保護する場合の保護の形態としては、例えばtertーブチルエステル、オルトエステル、酸アミドなどが挙げられる。このような保護基の除去 は、tertーブチルエステルの場合は、例えば塩酸の存在下、含水溶媒中で反応させることにより行われ、オルトエステルの場合は、例えば、含水メタノール、含水テトラヒドロフラン、含水1,2ージメトキシエタンなどの溶媒中で酸で処理し、引き続いて水酸化ナトリウムなどのアルカリで処理することにより行われ、酸アミドの場合は、例えば、塩酸、硫酸などの酸の存在下、水、含水メタノール、

31

含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより行うことができる。 式(1)で表される化合物は、光学的非対称中心を有するものも含まれ、した がって、これらはラセミ体としてまたは、光学活性の出発材料が用いられた場合 には光学活性型で得ることができる。必要であれば、得られたラセミ体を、物理 的にまたは化学的にそれらの光学対掌体に公知の方法によって分割することがで きる。好ましくは、光学活性分割剤を用いる反応によってラセミ体からジアステ レオマーを形成する。異なるかたちのジアステレオマーは、例えば分別結晶など の公知の方法によって分割することができる。

10 以下に本発明を実施例および試験例によりさらに具体的に説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。尚、以下の実施例及び試験例において示された化合物名は、必ずしもIUPAC命名法に従うものではない。 実施例1

N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-3-ニトロベンズアミドの合成

- 15 2-ニトロ安息香酸(245mg, 1.46mmol)のトルエン(2ml)溶液に、0℃にて塩化チオニル(1ml)を加え、室温で1時間、50℃で2時間、80℃で2時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた酸クロライドのテトラヒドロフラン(2ml)懸濁液を、0℃にて、p-アミノベンズアミド・1/4水和物(169mg, 1.20mmol)とトリエチルアミン(0.33ml,
- 20 2.4 mm o 1) のテトラヒドロフラン (2 m 1) 懸濁液に滴下し、室温で1時間攪拌した。次に、反応液に水を加えて析出した固体を濾過し、濾上物をメタノールで洗浄後乾燥し、N-[4-(アミノカルボニル) フェニル] -3-ニトロベンズアミド (0.340g,99%) を得た。

MS: m/z = 286 (M+1)

25 実施例 2

N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-3-(ジメチルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例1の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-ニトロ安息香酸の代わりに、3-ジメチルアミノ安息香酸を用いた。

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

32

 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ ;2. 96(6H, s),6. 92(1H, br),7. 15-7. 30(3H, m),8. 32(1H, dd,J=8. 2,8.2Hz),7. 80-7. 92(5H, m),10. 31(1H, s). 実施例3

- 5 3ーアミノーNー [4ー (アミノカルボニル) フェニル] ベンズアミド・塩酸塩 の合成
 - (a) 3-アミノーN- [4-(アミノカルボニル)フェニル] ベンズアミド の合成

実施例1で得たN-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-3-ニトロベン プアミド(325mg, 1.14mmol)のエタノール(5ml)懸濁液に、 10%-パラジウム/炭素(30mg)を加え、水素雰囲気下、常温常圧にて4時間攪拌し、接触還元を行なった。反応液を、テトラヒドロフラン/メタノール (2/1)混合溶液で溶解した後に、セライト濾過した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(テトラヒドロフラン/メタ <math>15 ノール/トリエチルアミン=100/10/1で溶出)で精製し、3-アミノ-N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]ベンズアミド(411mg)を得た。 <math>1H-NMR(DMSO-d₆) δ ; 5. 35(2H, br), 6. 75-6.

20 10.28 (1H, br).

(b) 3-アミノーN-[4-(アミノカルボニル)フェニル] ベンズアミド・塩酸塩の合成

78 (1H, m), 7. 05-7. 11 (2H, m), 7. 16 (1H, t, J

 $= 7.8 \,\mathrm{Hz}$), $7.25 \,(1 \,\mathrm{H, br})$, $7.79 - 7.94 \,(5 \,\mathrm{H, m})$,

3-アミノーN-[4-(アミノカルボニル)フェニル] ベンズアミド(41 1 mg)のテトラヒドロフラン(20ml)/メタノール(10ml)の混合溶 液に、室温にて4N-塩酸/1,4-ジオキサン(1ml)を加え攪拌した後に、析出した固体を濾取して乾燥し、3-アミノーN-[4-(アミノカルボニル)フェニル] ベンズアミド・塩酸塩(294mg,89%)を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆)δ;7.28(1H,br),7.42(1H,

dd, J=1.2, 7.9Hz), 7.56(1H, t, J=7.9Hz), 7.

PCT/JP03/03978

33

72-7. 75 (1H, m), 7. 83 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 8 5 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 89 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 91 (1H, br), 10. 58 (1H, br).

実施例4

- 4-[(3-ニトロベンジル)アミノ]ベンズアミドの合成
 pーアミノベンズアミド・1/4水和物(489mg, 3.47mmol)の
 1,2-ジクロロエタン(15ml)溶液に、室温にて3-ニトロベンズアルデヒド(500mg, 3.31mmol)、酢酸(199μl、3.47mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.12g, 5.29
- 10 mmol)を加え、14時間攪拌した。次に、反応液を飽和炭酸水素化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1で溶出)で精製し、4-[(3-ニトロベンジル)アミノ]ベンズアミド(168mg, 19%)を得た。
- 15 融点:178~180℃

実施例5

N-[4-(アミノカルボニル) フェニル] <math>-3-(メチルスルホニル) ベンズ アミドの合成

3-メチルスルホニル安息香酸(500mg, 2.50mmol)のトルエン (5ml)溶液に、室温にて塩化チオニル(729μl, 8.03mmol)を 加え、80℃で1時間攪拌した後に、更にN, N-ジメチルホルムアミド(3 滴)を加え、80℃で1時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた酸クロライドを、室温にて、p-アミノベンズアミド・1/4水和物(351mg, 2.50mmol)とトリエチルアミン(418μl, 3.00mmol)の塩化メチレン(20ml)懸濁液に加え、終夜攪拌した。次に、反応液を水に注ぎ得られた析出物を濾過し、更に酢酸エチルで洗浄して、N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-3-(メチルスルホニル)ベンズアミド(592mg, 74%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 3. 29 (3H, s), 7. 29 (1H,

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

34

br s), 7.83 (1H, dd, J=7.9, 7.9Hz), 7.86 (2 H, d, J=7.5Hz), 7.88 (1H, d, J=7.5Hz), 7.91 (1H, br s), 8.16 (1H, d, J=7.9Hz), 8.28 (1H, d, J=7.9Hz), 8.47 (1H, s), 10.71 (1H, s).

5 実施例 6

4ーアセチルーN-[4-(アミノカルボニル)フェニル]ベンズアミドの合成 実施例1の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-ニトロ安息香酸の代わりに、p-アセチル安息香酸を用いた。

融点:283~284℃(分解)

10 実施例 7

N- [4- (アミノカルボニル) フェニル] -1-ベンジルピペリジン-4-カ ルボキサミドの合成

- (a) エチル 1ーベンジルー4ーピペリジンカルボキシレートの合成 エチル 4ーピペリジンカルボキシレート(15.0g, 95.4mmol)
- のN、N-ジメチルホルムアミド(50ml)溶液に、室温にて塩化ベンジル(13.2ml,115mmol)、炭酸カリウム(19.8g,143mmol)を加え、120℃にて1.5時間攪拌した。次に、反応懸濁液を濾過し、遮液の溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1で溶出)で精製し、エチル 1ーベンジル -4-ピペリジンカルボキシレート(17.7g,75%)を得た。
- (b) 1ーベンジルー4ーピペリジンカルボン酸の合成
 エチル 1ーベンジルー4ーピペリジンカルボキシレート(16.1g,65.1mmol)のテトラヒドロフラン(70ml)/1,4ージオキサン(70ml)混合溶液に、室温にて4Nー水酸化ナトリウム水溶液(35ml)を加えて、終夜攪拌した。次に、2Nー塩酸を加えてpH7とし、溶媒を減圧留去して得られた残渣をエタノールに懸濁した後に、濾過して得られた濾液を減圧濃縮して、1ーベンジルー4ーピペリジンカルボン酸(13.6g,95%)を得た。
 - (c) N-[4-(アミノカルボニル) フェニル] <math>-1-ベンジルピペリジン -4-カルボキサミドの合成

35

1ーベンジルー4ーピペリジンカルボン酸(2.19g,9.99mmol)のトルエン(17ml)溶液に、室温にて塩化チオニル(7.3ml,100mmol)を加え、室温で20分間、80℃で3時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた酸クロライドの塩化メチレン(13ml)溶液を、0℃にて、pー5アミノベンズアミド・1/4水和物(1.17g,8.32mmol)とトリエチルアミン(2.3ml,16.5mmol)の塩化メチレン(13ml)懸濁液に滴下し、室温で終夜攪拌した。次に、反応懸濁液を濾過して得られた固体に、水を加え、更に1N-水酸化ナトリウム水溶液を加え、pH8とした。得られた懸濁液を濾過、乾燥し、N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-1ーベンジルピペリジン-4-カルボキサミド(1.05g,31%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 62-1. 72 (4H, m), 1. 9 0-1. 97 (2H, m), 2. 33 (1H, m), 2. 83-2. 87 (2H, m), 3. 45 (2H, s), 7. 22-7. 32 (6H, m), 7. 63-7. 65 (2H, m), 7. 75-7. 81 (3H, m), 10. 07 (1H, s).

15 実施例8

N- [4- (アミノカルボニル) フェニル] ピペリジン-4-カルボキサミドの 合成

実施例7で得たN-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-1-ベンジルピペリジン-4-カルボキサミド(400mg, 1.19mmol)のエタノール20 (20ml)懸濁液に、ぎ酸アンモニウム(400mg)、10%-パラジウム/炭素(80mg)を加え、5時間還流した。更に、ぎ酸アンモニウム(400mg)、10%Pd-C(80mg)、1N-塩酸(数滴)を加え、1.5時間還流した。反応液をセライト濾過し、濾液を濃縮して、N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]ピペリジン-4-カルボキサミド(214mg,73%)を25 得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 43-1. 54 (2H, m), 1. 6 4-1. 68 (2H, m), 2. 02 (1H, m), 2. 37-2. 50 (2H, m), 2. 93-2. 98 (2H, m), 7. 20 (1H, br s), 7. 6 3-7. 66 (2H, m), 7. 74-7. 81 (3H, m), 10. 05 (1 WO 03/082808 PCT/JP03/03978

36

H, s).

実施例9

N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]ピペリジン-4-カルボキサミド・ 塩酸塩の合成

5 実施例3(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、 実施例8で得たN-[4-(アミノカルボニル)フェニル]ピペリジン-4-カ ルボキサミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 75-1. 98 (4H, m), 2. 6 3-2. 71 (1H, m), 2. 85-2. 96 (2H, m), 3. 30-3.

10 33 (2H, m), 7. 23 (1H, br s), 7. 66 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 82 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 85 (1H, br s), 8. 57 (1H, br s), 8. 88 (1H, br s), 10. 35 (1H, s).

実施例10

- 15 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合成 1-ベンジル-4-ピペリドン(1.89g,9.99mmol)の1,2-ジクロロエタン(40ml)溶液に、室温にてp-アミノベンズアミド(1.2 8g,9.10mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(3.28 g,14.5mmol)及び酢酸(0.6ml,10.5mmol)を添加し、
- 20 終夜攪拌した。反応終了後、1 N 水酸化ナトリウム水溶液を加え、洗浄後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣に、酢酸エチル(2 6 m l)を加え、懸濁させた。懸濁液を濾過し、得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=100/1で溶出)で精製し、4-[(1-ベンジ・
- 25 ルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミド(0.84g,27%)を得た。 融点:192~193℃

実施例11

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミド・塩酸塩の合成

37

実施例10で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミド(309mg, 0.999mmol) のテトラヒドロフラン(12.5 ml) 溶液に、室温にて1N-塩酸/エーテル溶液(2.5ml, 2.50 mmol) を添加し、30分間攪拌した。懸濁液を濾過して得られた析出物を、

- 5 メタノール (6 m l) /水 (7 滴) 混合溶媒から再結晶化し、4 ー [(1 ーベンジルピペリジンー4 ーイル) アミノ] ベンズアミド・塩酸塩 (1 1 7 m g, 3 0 %) を得た。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 77-1. 91 (2H, m), 2. 0 5-2. 09 (2H, m), 2. 94-3. 75 (5H, m), 4. 25-4.
- 10 29 (2H, s), 6.58-6.67 (1H, m), 7.44-7.46 (3 H, m), 7.62-7.67 (4H, m), 10.98 (1H, m). 実施例12
 - 4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド・塩酸塩の合成

実施例10で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]ベン

- 15 ズアミド(400mg, 1.19mmol)のエタノール(15ml)溶液に、室温にてギ酸アンモニウム(400mg)、10%ーパラジウム/炭素(80mg)を添加し、9時間還流させた。反応終了後、セライト濾過し、濾液を濃縮した。得られた残査のエタノール(6ml)溶液に、室温にて1N-塩酸/エーテル溶液(3ml, 3.00mmol)を添加し、30分間攪拌した。懸濁液を
- 20 濾過して得られた析出物を、メタノール(5 m l) /水(0.5 m l) 混合溶媒から再結晶化し、4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド・塩酸塩(143 m g, 37%)を得た。

融点:292~294℃(分解)

実施例13

- 25 N- [4-(アミノカルボニル)フェニル] -1-ベンジルピペリジン-3-カ ルボキサミドの合成
 - (a) エチル 1ーベンジルー3ーピペリジンカルボキシレートの合成 実施例7(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、エチル 3ーピペリジンカルボキシレートを原料に用いた。

PCT/JP03/03978

38

(b) 1-ベンジルー3-ピペリジンカルボン酸の合成

実施例7(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、 エチル 1-ベンジル-3-ピペリジンカルボキシレートを原料に用いた。

- (c) N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-1-ベンジルピペリジン
- 5 3 カルボキサミドの合成

1-ベンジルー3-ピペリジンカルボン酸(1.37g,6.23mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド(28ml)溶液に、室温にてp-アミノベンズアミド(0.92g,6.54mmol)、トリエチルアミン(1.3ml,9.33mmol)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボ

- 10 ジイミド・塩酸塩(1.79g, 9.34mmol)及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾール・一水和物(0.93mg, 6.88mmol)を添加し、終夜攪拌した。次に、反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホル
- 15 ム/メタノール=95/5で溶出)で精製し、N-[4-(アミノカルボニル)フェニル]-1-ベンジルピペリジン-3-カルボキサミド(551mg, 26%)を得た。

融点:211~212℃

実施例14

20 N- [4-(アミノカルボニル) フェニル] ピペリジン-3-カルボキサミドの 合成

実施例 13 で得たN-[4-(アミノカルボニル) フェニル] <math>-1-ベンジル ピペリジン-3-カルボキサミド(400 mg, 1.19 mmol) のエタノール (15 m·l) 溶液に、ギ酸アンモニウム(400 mg)、10%-パラジウム

25 /炭素(80mg)を添加し、4時間還流させた。反応終了後、セライト濾過し、 濾液を濃縮し、N-[4-(アミノカルボニル)フェニル] ピペリジン-3-カ ルボキサミド(282mg,96%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 33-1. 37 (2H, m), 1. 5 0-1. 61 (2H, m), 1. 84 (1H, m), 2. 39-2. 43 (1H,

WO 03/082808

39

m), 2. 55-2. 62 (1H, m), 2. 81-2. 85 (2H, m), 2. 98-3. 02 (2H, m), 7. 20 (1H, br s), 7. 63 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 79 (3H, m), 10. 14 (1H, s). 実施例15

- 5 4-{[(4-アミノシクロヘキシル)カルボニル]アミノ}ベンズアミドの合成
 - (a) 4- [(tert-プトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキサンカルボン酸の合成
- 4-アミノシクロヘキサンカルボン酸(4.30g,30.0mmol)のt 10 ertーブタノール(53ml)懸濁液に、室温にて水酸化ナトリウム(1.2 5g,31.3mmol)の水(23ml)溶液、及びジーtertーブチルジ カーボネート(6.82g,31.2mmol)を加え、終夜攪拌した。反応終 了後、水(90ml)を注ぎ、ヘキサンで抽出した。水層に氷冷下にて2N-塩 酸を加え中和した後に、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、
- 15 硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、4-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]シクロヘキサンカルボン酸(6.58g,90%)を得た。(b) tert-ブチル 4-[{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}カルボニル]シクロヘキシルカルバメートの合成

4-[(tertーブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキサンカルボン酸

- 20 (1.46g, 6.23mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(28ml)溶液に、室温にてp-アミノベンズアミド(0.92g, 6.54mmol)、トリエチルアミン(1.3ml, 9.33mmol)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(1.79g, 9.34mmol)及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾール・一水和物(0.9
- 25 3 g, 6.88 mm o 1) を添加し、終夜攪拌した。反応液に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後に濾過した。得られた固体を、更に水に懸濁させた後に、濾過して得られた固体を乾燥し、tertーブチル 4- [{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}カルボニル]シクロヘキシルカルバメート(1.11g,49%,cis/trans混合物)を得た。

PCT/JP03/03978

40

(c) 4-{[(4-アミノシクロヘキシル)カルボニル]アミノ}ベンズアミドの合成

tertーブチル 4ー [{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}カルボニル]シクロヘキシルカルバメート(290mg, 0.802mmol)

- 5 の塩化メチレン(5ml)懸濁液に、室温にてトリフルオロ酢酸(3.4ml)を添加し、終夜攪拌した。反応終了後、溶媒を減圧留去して得られた残査を、水に溶かし、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。水溶液を濃縮する際に得られた析出物を濾過し、乾燥することにより、4-{[(4-アミノシクロヘキシル)カルボニル]アミノ}ベンズアミド(29mg,収率:14%)を得た。
- 10 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 01-2. 36 (m), 6. 54 (1 H, m), 7. 20 (1H, m), 7. 63-7. 95 (2H, m), 7. 79 (1H, d, J=8. 6Hz), 9. 95-10. 03 (1H, m). 実施例 16

trans-4-[{[4-(アミノメチル)シクロヘキシル]カルボニル}ア 15 ミノ]ベンズアミドの合成

(a) $trans-4-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル}シクロヘキサンカルボン酸の合成$

実施例 15 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-4-(アミノメチル)シクロヘキサンカルボン酸を原料に用い 20 た。

(b) trans-tert-ブチル (4-[{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}カルボニル]シクロヘキシル)メチルカルバメートの合成

実施例 15 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 25 し、 $trans-4-\{[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] メチル}シクロヘキサンカルボン酸を原料に用いた。$

(c) $trans-4-[{[4-(アミノメチル) シクロヘキシル] カルボニル} アミノ] ベンズアミドの合成$

実施例15(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ

PCT/JP03/03978

41

し、trans-tert-ブチル ($4-[{4-(アミノカルボニル) フェニル] アミノ} カルボニル] シクロヘキシル) メチルカルバメートを原料に用いた。$

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 0. 82-0. 95 (2H, m), 1. 2 0-1. 42 (3H, m), 1. 74-1. 85 (4H, m), 2. 16-2. 40 (2H, m), 2. 77-2. 81 (1H, m), 7. 19 (1H, m), 7. 64 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 79 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 80 (1H, m), 10. 01 (1H, s).

実施例17

- 10 4- [(ピペリジン-4-イルメチル) アミノ] ベンズアミドの合成
 - (a) 1 ーベンジルピペリジンー 4 ーカルバルデヒドの合成

ジイソプロピルアミン(14.8ml,106mmol)のテトラヒドロフラン(20ml)溶液に、-78℃にて1.59M-n-ブチルリチウム(7.98ml,12.7mmol)を10分間かけて滴下し、30分間攪拌した。次に、

- 15 78℃にて2M-トリメチルシリルジアゾメタン (6.34ml,12.7 mmol)を5分間かけて滴下し、30分間攪拌した。更に、- 78℃にて1-ベンジル-4-ピペリドン (2.0g,10.6mmol)のテトラヒドロフラン (20ml)溶液を30分間かけて滴下し、- 78℃にて1時間、次いで室温にまで昇温し30分間攪拌、更に2時間還流した。反応終了後、反応液を氷に注
- 20 ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残渣の酢酸エチル(200ml)溶液に、室温にてシリカゲル(10g)を加え、終夜攪拌した。次に、溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50/1で溶出)で精製し、1ーベンジルピペリジンー4ーカルバルデヒド(1.19g,55%)を得た。
 - (b) 4-{[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル]アミノ}ベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1 ーベンジルー4ーピペリドンの代わりに、1ーベンジルピペリジンー4ーカルバ WO 03/082808 PCT/JP03/03978

42

ルデヒドを用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 16-1. 24 (2H, m), 1. 5 2 (1H, m), 1. 67-1. 72 (2H, m), 1. 83-1. 91 (2H, m), 2. 77-2. 81 (2H, m), 2. 90-2. 94 (2H, m), 3.

- 5 42 (2H, s), 6. 17 (1H, m), 6. 51 (2H, d, J=8. 6H z), 6. 80 (1H, m), 7. 22-7. 32 (5H, m), 7. 48 (1 H, m), 7. 60 (2H, d, J=8. 6Hz).
- (c) 4-[(ピペリジン-4-イルメチル)アミノ]ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4
 10 -{[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル]アミノ}ベンズアミドを 原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 0. 96-1. 08 (2H, m), 1. 5 8-1. 66 (3H, m), 2. 35-2. 42 (2H, m), 2. 87-2. 91 (4H, m), 6. 17 (1H, m), 6. 51 (2H, d, J=8. 6H z), 6. 80 (1H, m), 7. 49 (1H, m), 7. 60 (2H, d, J=8. 6Hz).

実施例18

4-[(1-ベンジルピペリジン-3-イル)アミノ]ベンズアミドの合成 実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1
 20 -ベンジル-4-ピペリドンの代わりに、1-ベンジル-3-ピペリドン・塩酸塩・一水和物を用いた。

融点:158~160℃

実施例19

4- (ピペリジン-3-イルアミノ) ベンズアミドの合成

25 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例18で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-3-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 30-1. 42 (2H, m), 1. 5 8 (1H, m), 1. 89 (1H, m), 2. 09 (1H, m), 2. 21-2.

WO 03/082808

43

28 (1H, m), 2. 39-2. 45 (1H, m), 2. 75-2. 79 (1 H, m), 3. 00-3. 04 (1H, m), 3. 41 (1H, m), 5. 94 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 53 (2H, d, J=8. 6Hz), 6. 80 (1H, m), 7. 49 (1H, m), 7. 60 (2H, d, J=8. 6Hz).

実施例20

5

10 た。

4- [(1-ベンジルピロリジン-3-イル) アミノ] ベンズアミドの合成 実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-ベンジル-4-ピペリドンの代わりに、1-ベンジル-3-ピロリドンを用い

融点:160~162℃

実施例21

4- (ピロリジン-3-イルアミノ) ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 15 施例20で得た4-[(1-ベンジルピロリジン-3-イル)アミノ]ベンズア ミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 50-1. 56 (2H, m), 1. 9 2-2. 03 (1H, m), 2. 54-2. 60 (1H, m), 2. 69-2. 89 (2H, m), 2. 96-3. 01 (1H, m), 3. 78 (1H, m),

20 6. 16 (1H, d, J=6.8Hz), 6.51 (2H, d, J=8.8Hz), 6.83 (1H, m), 7.52 (1H, m), 7.61 (2H, d, J=8.8Hz).

実施例22

4- [(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミド・トリフルオロ酢酸 25 塩の合成

(a) tert-ブチル 4-ヒドロキシシクロヘキシルカルバメートの合成トランス-4-アミノシクロヘキサノール(8.06g,70.0mmol)のt-ブタノール懸濁液(122.5ml)に、室温において水酸化ナトリウム(2.91g,72.8mmol)の水溶液(52.5ml)を加えた後に、ジー

tーブチル ジカルボネート(15.9g,72.9mmol)を加え、室温において終夜攪拌した。反応混合物に水を加え、nーヘキサンで抽出した。懸濁した有機層を濾過後、乾燥し、tertープチル 4ーヒドロキシシクロヘキシルカルバメート(2.70g)を白色固体として得た。また、水槽を1N-塩酸で中 100円の 10

- 10 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ; 1. 06-1. 20 (4H, m), 1. 3 5 (9H, s), 1. 69-1. 76 (4H, m), 3. 12-3. 31 (2H, m), 4. 48 (1H, s), 6. 64 (1H, d, J=7. 5Hz).
 - (b) tertーブチル 4ーオキソシクロヘキシルカルバメートの合成 塩化オキサリル(1.7ml, 19.5mmol)の塩化メチレン溶液(30
- 15 ml)に、-60℃でジメチルスルホキシド(2.0ml,28.2mmol)の塩化メチレン溶液(6ml)を10分間かけて滴下し、更に-60℃において10分間攪拌した。次いでtert-ブチル 4-ヒドロキシシクロヘキシルカルバメート(2.56g,11.9mmol)の塩化メチレン溶液(140ml)を35分間かけて滴下し、-60℃において40分間攪拌した。トリエチ
- 20 ルアミン(8.4 ml,60.3 mmol)を-60℃において加えた後に、室温まで自然に昇温した。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄してから、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/酢酸エチルで溶出)で精製をすることにより、te
- 25 r t ーブチル 4 ーオキソシクロヘキシルカルバメート (2.23g,88%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 06-1. 20 (4H, m), 1. 3 5 (9H, s), 1. 69-1. 76 (4H, m), 3. 12-3. 31 (2H, m), 4. 48 (1H, s), 6. 64 (1H, d, J=7. 5Hz).

PCT/JP03/03978

45

(c) $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}シクロヘキシルカルバメートの合成$

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1 ーベンジルー4ーピペリドンの代わりに、tertーブチル 4ーオキソシクロ 5 ヘキシルカルバメートを用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 14-1. 29 (1H, m), 1. 3 7 (s, 9H, Boc), 1. 57-1. 60 (1H, m), 1. 76 (1H, m), 1. 92-1. 98 (1H, m), 3. 18 (1H, m), 3. 36 (1H, m), 5. 89-5. 86 (1H, m), 6. 50-6.54 (2H, d,

- 10 J=8.8Hz), 6.76-6.79 (1H, m), 7.50 (1H, m), 7.59-7.60 (2H, d, J=8.8Hz).
 - (d) 4-[(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]ベンズアミド・トリフル オロ酢酸塩の合成

tertーブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}シ 15 クロヘキシルカルバメート(167mg, 0.501mmol)の塩化メチレン(4ml)懸濁液に、トリフルオロ酢酸(2.2ml)を添加し、室温にて終夜 攪拌した。反応終了後、濃縮することにより、4-[(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]ベンズアミド・トリフルオロ酢酸塩(230mg, 100%)を得た。

- 20 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 15-1. 45 (2H, m), 1. 6 3-1. 71 (3H, m), (1H, m), 3. 21-3. 30 (1H, m), 6. 54-6. 57 (2H, d, J=8. 7Hz), 6. 84 (1H, m), 7. 50 (1H, m), 7. 61-7. 62 (2H, d, J=8. 6Hz). 実施例23
- 25 4- (テトラヒドロー2H-ピランー4-イルアミノ) ベンズアミドの合成 実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1 ーベンジルー4-ピペリドンの代わりに、テトラヒドロー4H-ピランー4-オンを用いた。

融点:208~210℃

PCT/JP03/03978

46

実施例24

実施例25

- $4-(\protect{}^{2} \protect{}^{2$
- 5 pーヒドロキシベンズアミド(343mg, 2.50mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に、tertープチル 4ーヒドロキシー1ーピペリジンカルボキシレート(503mg, 2.50mmol)及びトリフェニルホスフィン(656mg, 2.50mmol)を加えた後に、氷冷下にてエチルアゾジカルボキシレート(1.15ml, 2.50mmol)を添加し、室温にて
- 10 終夜攪拌した。次に、反応混合物を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラム クロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=99/1) で精製し、ter t-ブチル 4- [4-(アミノカルボニル) フェノキシ] ピペリジン-1-カルボキシレート (169mg, 21%) を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 39 (s, 9H), 1. 45-1. 6 15 0 (1H, m), 1. 89-1. 92 (1H, m), 3. 13-3. 20 (2H, m), 3. 62-3. 69 (2H, m), 4. 61-4. 66 (1H, m), 6. 99 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 15 (1H, m), 7. 80 (1H, m), 7. 81 (2H, d, J=8. 8Hz).
- (b) 4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアミド・トリフロオロ酢酸 20 塩の合成

実施例22(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-プチル 4- [4-(アミノカルボニル) フェノキシ] ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 74-1. 84 (2H, m), 2. 0 25 7-2. 11 (2H, m), 3. 05-3. 24 (4H, m), 4. 65-4. 75 (1H, m), 7. 03 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, m), 7. 83 (3H, m), 8. 55 (1H, m).

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) オキシ] ベンズアミドの合成

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

47

実施例24で得た4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアミド・トリフロオロ酢酸塩(125mg, 0.375mmol)の1,2-ジクロロエタン(7ml)溶液に、ベンズアルデヒド(0.076ml, 0.748mmol)及びトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(169mg, 0.750

- 5 mmol)を添加し、室温にて終夜攪拌した。次に、反応液を1N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=100/1で溶出)で精製し、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)オキシ]ベンズアミド(44mg,
- 10 38%)を得た。

融点:166~168℃

実施例26

4 - [(1 - ベンジルピペリジン-4-イル) (メチル) アミノ] ベンズアミド の合成

- 実施例10で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミド(309mg, 0.999mmo1)のメタノール(6ml)溶液に、酢酸(0.29ml, 5.07mmol)、パラホルムアルデヒド(0.67g, 8.00mmol)及びシアノ水素化ホウ素ナトリウム(314mg, 5.00mmol)を氷冷下にて添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、溶20 媒を留去し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=97/3で溶出)で精製し、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)(メチル)アミノ]ベンズアミド(240mg, 74%)を得た。
- 25 融点:181~183℃

実施例27

4- [メチル (ピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例26で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)(メチル)アミ

WO 03/082808

48

ノ] ベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 54-1. 66 (4H, m), 2. 5 7-2. 66 (2H, m), 2. 76 (3H, s), 2. 99-3. 03 (2H, m), 3. 75-3. 82 (1H, m), 6. 74 (2H, d, J=9. 2H 5 z), 6. 89 (1H, br s), 7. 60 (1H, br s), 7. 70 (2H, d, J=9. 0Hz).

実施例28

4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミノ] ー2ーメトキシベンズアミドの合成

10 (a) メチル 2-メトキシー4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンゾエートの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、メチル 4ーアミノー2ーメトキシベンゾエートを用いた。

- 15 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 34-1. 44 (2H, m), 1. 8 5-1. 88 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 74-2. 78 (2H, m), 3. 28-3. 32 (1H, m), 3. 45 (2H, s), 3. 64 (3H, s), 3. 71 (3H, s), 6. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 16 (1H, s), 6. 34 (1H, d, J=7. 7Hz), 7.
- 20 21-7.34 (5H, m), 7.52 (1H, d, J=8.4Hz). (b) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシ 安息香酸の合成

メチル 2-メトキシー4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンゾエート(885mg, 2.50mmol)のテトラヒドロフラン(4ml)/メタノール(4ml)混合溶液に、4N-水酸化ナトリウム水溶液(2.5ml)を加え、室温にて6時間攪拌した。4N-水酸化ナトリウム水溶液(1ml)を加えた後に、室温にて終夜攪拌した。さらに4N-水酸化ナトリウム水溶液(2ml)を加えた後に、室温にて再度終夜攪拌した。反応終了後、氷冷下において1N-塩酸を加え中和し、混合物を濃縮した。残渣をクロロホルム/メ

タノール混合溶液に懸濁させ、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=99/1で溶出)で精製し、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メトキシ安息香酸(695mg,82%)を得た。

- 5 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 33-1. 44 (2H, m), 1. 8 5-1. 89 (2H, m), 2. 05-2. 12 (2H, m), 2. 74-2. 78 (2H, m), 3. 32 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 3. 73 (3H, s), 6. 16 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 17 (1H, s), 6. 30 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 22-7. 34 (5H, m), 7. 10 53 (1H, d, J=8. 5Hz).
 - (c) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] <math>-2-メトキシ ベンズアミドの合成

4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシ安息香酸(221mg, 0.649mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド(6

- 15 m1)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(187mg, 0.975mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール・一水和物(132mg, 0.977mmol)、ジイソプロピルエチルアミン(0.45ml, 2.58mmol)及び塩化アンモニウム(70mg,
- 1.31mmol)を添加し、室温にて終夜攪拌した。次に、反応液を飽和炭酸20 水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=200/1で溶出)並びにプレパラティブTLC(クロロホルム/メタノール=90/10で展開)で精製し、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メ
- 25 トキシベンズアミド (56mg, 25%) を得た。

融点:155~157℃

実施例29

2-メトキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実

WO 03/082808

50

施例28で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 34-1. 37 (2H, m), 1. 8 8-1. 92 (3H, m), 2. 68-2. 75 (2H, m), 2. 74-2.

5 78 (2H, m), 3. 34 (1H, m), 3. 82 (3H, s), 6. 21-6. 23 (3H, m), 7. 03 (1H, br s), 7. 31 (1H, br s), 7. 66 (1H, d, J=9. 2Hz).

実施例30

3-メトキシ-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

10 (a) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-メトキシ 安息香酸の合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p
ーアミノベンズアミドの代わりに、4ーアミノー3ーメトキシ安息香酸を用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 33-1. 44 (2H, m), 1. 8

15 5-1. 89 (2H, m), 2. 05-2. 12 (2H, m), 2. 74-2.
78 (2H, m), 3. 32 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 3. 73 (3H, s), 6. 16 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 17 (1H, s), 6. 30 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 22-7. 34 (5H, m), 7. 53 (1H, d, J=8. 5Hz).

20 (b) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-メトキシ ベンズアミドの合成

実施例28(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-メトキシ安息香酸を原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 43-1. 53 (2H, m), 1. 8 4-1. 88 (2H, m), 2. 05-2. 12 (2H, m), 2. 74-2. 78 (2H, m), 3. 31 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 3. 80 (3H, s), 5. 20 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 59 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 21-7. 34 (6H, m), 7. 43 (1H, dd,

J=1.8, 8.4Hz).

(c) 3-メトキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

51

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4 5 - [(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-メトキシベンズアミ ドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 23-1. 35 (2H, m), 1. 8 2-1. 86 (3H, m), 2. 50-2. 59 (2H, m), 2. 91-2. 95 (2H, m), 3. 34 (1H, m), 3. 80 (3H, s), 4. 89

10 (1H, d, J=8.3Hz), 6.55 (1H, d, J=8.4Hz), 6. 90 (1H, br s), 7.31 (1H, d, J=1.8Hz), 7.38 (1H, dd, J=1.7, 8.1Hz), 7.62 (1H, br s).

実施例31

20

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-メチルベンズアミ 15 ドの合成

(a) メチル 3-メチル-4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)ア ミノ] ベンゾエートの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、メチル 4ーアミノー3ーメチルベンゾエートを用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 50-1. 60 (2H, m), 1. 8 5-1. 88 (2H, m), 2. 03-2. 09 (2H, m), 2. 09 (3H, s), 2. 78-2. 82 (2H, m), 3. 35 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 3. 72 (3H, s), 5. 16 (1H, d, J=7. 9Hz), 6.

- 25 61 (1H, d, J=8.8Hz), 7.21-7.34 (5H, m), 7.5 5 (1H, d, J=1.5Hz), 7.52 (1H, dd, J=1.8, 8.6 Hz).
 - (b) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-メチル安息香酸の合成

PCT/JP03/03978

52

実施例28(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、メチル 3-メチルー4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンゾエートを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 52-1. 59 (2H, m), 1. 8 5 5-1. 89 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 08 (3H, s), 2. 78-2. 81 (2H, m), 3. 32 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 5. 07 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 58 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 21-7. 34 (5H, m), 7. 53 (1H, d), 7. 59 (1H, dd).

10 (c). 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-メチルベンズアミドの合成

実施例 2.8 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] <math>-3-メチル安息香酸を原料に用いた。

15 融点:156~158℃

実施例32

3-メチル-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例31で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-メ

20 チルベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 44-1. 55 (2H, m), 1. 9 1-1. 95 (2H, m), 2. 09 (3H, s), 2. 72-2. 79 (2H, m), 3. 0.9-3. 13 (2H, m), 3. 46 (1H, m), 4. 97 (1H, d, J=7. 5Hz), 6. 58 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 84 (1H, br s), 7. 53-7. 57 (3H, m).

実施例33

25

4- [(1-ベンジルアゼパン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合成

(a) 1-ベンジル-4-アゼパノンの合成

1ーベンジルー4ーピペリドン(2.0g, 10.6mmol)のメタノール

53

- (4 m l) 溶液に、-15 \Box にてN \vee + ν + ν
- 10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ; 1. 84 (2H, m), 2. 54 (2H, m), 2. 60 (2H, m), 2. 73 (4H, s), 3. 65 (2H, s),
 7. 25 (5H, m).
 - (b) 4- [(1-ベンジルアゼパン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合 成
- 15 実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1 ーベンジルー4ーピペリドンの代わりに、1ーベンジルー4ーアゼパノンを用いた。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 58-1. 91 (6H, m), 2. 5 4-2. 57 (4H, m), 3. 58-3. 63 (1H, m), 3. 63 (2H,
- 20 s), 6. 04 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 47 (2H, d, J=8. 6Hz), 6. 81 (1H, br s), 7. 22-7. 32 (5H, m), 7. 49 (1H, br s), 7. 60 (2H, d, J=8. 4Hz). 实施例34
 - 4- (アゼパン-4-イルアミノ) ベンズアミドの合成
- 25 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例33で得た4-[(1-ベンジルアゼパン-4-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 39-1. 90 (6H, m), 2. 6 4-2. 81 (3H, m), 3. 50-3. 52 (1H, m), 6. 03 (1H,

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

54

d, J=7.7Hz), 6.47 (2H, d, J=8.6Hz), 6.81 (1H, br s), 7.45 (1H, m), 7.60 (2H, d, J=8.6Hz).

実施例35

- 5 エチル 3-{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-カルボキシレートの合成
 - pーアミノベンズアミド(953mg, 7.00mmol)のメタノール(42ml)溶液に、酢酸(2.0ml, 34.9mmol)及びNーエトキシカルボニルー4ートロピノン(2.11g, 10.5mmol)を室温にて添加した
- 10 後に、氷水浴中でシアノ水素化ホウ素ナトリウム(2.20g,35.0 mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。次に、溶媒を留去して得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール)で精製し、エチル 3-{[4-(アミノカルボニ
- 15 ル)フェニル] アミノ} -8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-8-カルボキシレート(419mg, 19%)を得た。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ:1. 18 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 70-1. 87 (4H, m), 2. 06-2. 08 (4H, m), 3. 58 -3. 59 (1H, m), 4. 04 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 08-
- 20 4. 10 (2H, m), 6. 14 (1H, d, J=3.8Hz), 6. 52 (2 H, d, J=8.8Hz), 6. 84 (1H, br s), 7. 53 (1H, m), 7. 63 (2H, d, J=8.4Hz).

実施例36

- 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] ベンズアミドの合成 25 (a) ベンジル 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] ベンブエートの合成
 - 4-(4-ヒドロキシカルボニルベンゾイル) ピペリジン・一塩酸塩(472 mg, 1.75 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド(9 ml) 懸濁液に、塩化ベンジル(1.0 ml, 8.69 mmol) 及び炭酸カリウム(1.21 g,

- 8.75 mm o 1)を加えた後に、80℃にて17時間攪拌した。反応終了後、反応懸濁液を濾過し、濾液を濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈した。水で洗浄した後に、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/酢酸エチル=9/1で溶出)による精製を行い、ベンジル 4-[(1-ベンジル ピペリジン-4-イル)カルボニル]ベンゾエート(351 mg, 49%)を得た。
- (b) 4- [·(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] 安息香酸の 合成
- ベンジル 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] ベンゾエート(351mg, 0.849mmol) のエタノール(10ml) 溶液に、4N-水酸化ナトリウム水溶液(2.1ml)を加え、還流条件下にて2.5時間攪拌した。反応終了後、冷却後1N-塩酸を加え中和し(pH7)、混合物を濃縮した。残渣をメタノールに懸濁させ、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗りのプレパラティブTLCによる精製(クロロホルム/メタノール=1/1で
- 15 穀物のフレハフティフェレしによる精製(クロロホルムノメダノール=1ノ1で 展開)を行い、4ー[(1ーベンジルピペリジンー4ーイル)カルボニル] 安息 香酸(262mg,95%)を得た。
 - (c) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] ベンズアミドの合成
- 20 実施例28(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)カルボニル]安息香酸を原料に用いた。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 50-1. 62 (2H, m), 1. 7 3-1. 76 (2H, m), 2. 07-2. 14 (2H, m), 2. 81-2.
- 25 88 (2H, m), 3. 33-3. 48 (1H, m), 3. 48 (2H, s),
 7. 21-7. 34 (5H, m), 7. 55 (1H, br s), 7. 94-8.
 02 (4H, m), 8. 13 (1H, m).

実施例37

4- (ピペリジン-4-イルカルボニル) ベンズアミドの合成

WO 03/082808

56

実施例36で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) カルボニル] ベンズアミド(60.0mg, 0.186mmol) のエタノール(14ml) 溶液に、ギ酸アンモニウム(60.0mg) と10%-パラジウム/炭素(15

- mg)を添加し、還流条件下にて4時間攪拌した。反応終了後、セライト濾過し、
- 10 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 29-1. 45 (2H, m), 1. 5
 7-1. 68 (2H, m), 2. 60-2. 64 (2H, m), 2. 92-2.
 96 (2H, m), 3. 45-3. 53 (1H, m), 4. 10-4. 14 (1
 H, m), 7. 54 (1H, br s), 7. 95-8. 02 (4H, m), 8.
 13 (1H, br s).
- 15 実施例38
 - 4- [ヒドロキシ (ピペリジン-4-イル) メチル] ベンズアミドの合成 実施例37と同様の方法にて掲題の化合物を合成した。
 - 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 00-1. 22 (2H, m), 1. 4 8-1. 66 (2H, m), 2. 24-2. 35 (2H, m), 2. 72-2.
- 20 90 (2H, m), 4. 27 (1H, d, J=6. 4Hz), 5. 19 (1H, br s), 7. 28 (1H, br s), 7. 31 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 79 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 89 (1H, br s). 実施例39
 - 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル]ベンズアミドの合成
- 25 (a) 4-(ピペリジン-4-イルメチル)安息香酸・一塩酸塩の合成
 4-(4-ヒドロキシカルボニルベンゾイル)ピペリジン・一塩酸塩(809 mg, 3.00 mm o 1)の水(5.5 ml)と濃塩酸(0.5 ml)の混合溶液に、10%-パラジウム/炭素(10 mg)を添加し、水素雰囲気下、70℃にて7時間(2等量の水素を吸収するまで)攪拌した。反応終了後、セライト濾

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

57

過し、濾液を濃縮した。濃縮中に析出した固体を濾過後、乾燥し、4-(ピペリジン-4-イルメチル)安息香酸・一塩酸塩(472mg,62%)を得た。

- (b) ベンジル 4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル)メチル] ベン プエートの合成
- 5 実施例36(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-(ピペリジン-4-イルメチル)安息香酸・一塩酸塩を原料に用いた。
- (c) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル] 安息香酸の合成 実施例36(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ し、ベンジル 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル] ベンゾエ 10 トを原料に用いた。
 - (d) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) メチル] ベンズアミドの 合成

実施例 28 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) メチル] 安息香酸を原料に用 15 いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 12-1. 23 (2H, m), 1. 4 7-1. 51 (3H, m), 1. 79-1. 86 (2H, m), 2. 52-2. 54 (2H, m), 2. 72-2. 76 (2H, m), 3. 43 (2H, s), 7. 19-7. 31 (8H, m), 7. 76 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 20 88 (1H, br s).

実施例40

4- (ピペリジン-4-イルメチル) ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例39で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)メチル]ベンズア 25 ミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 0. 94-1. 07 (2H, m), 1. 4 2-1. 56 (3H, m), 1. 98 (1H, br), 2. 26-2. 38 (2H, m), 2. 50 (2H, m), 2. 83-2. 86 (2H, m), 7. 20 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 26 (1H, br s), 7. 76 (2H,

WO 03/082808

58

d, J = 8.3 Hz), 7.88 (1H, br s).

実施例41

4-ピペラジン-1-イルベンズアミドの合成

- (a) 4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル) ベンゾニトリルの合成
- 5 4ーフルオロベンゾニトリル(2.50g, 20.4mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(25ml)溶液に、1ーベンジルピペラジン(4.3ml, 24.2mmol)と炭酸カリウム(5.65g, 40.9mmol)を添加し、120℃にて18時間攪拌した。反応終了後、炭酸カリウムを濾別し、濾液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。
- 10 濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/酢酸エチル)を行い、4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)ベンゾニトリル(4.92g,87%)を得た。
 - (b) 4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)ベンズアミドの合成4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)ベンゾニトリル(832mg, 3.
- 15 00mmol)の濃硫酸(6ml)溶液を、80℃で1時間攪拌した。反応終了後、氷水に注ぎ、4N-水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性にした後に、懸濁液を濾過し、濾物として得るとともに、濾液からも酢酸エチルで抽出し、4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)ベンズアミド(823mg,93%)を白色固体として得た。
- 20 (c) 4-ピペラジンー1-イルベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4 - (4-ベンジルピペラジン-1-イル)ベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 2. 78-2. 81 (4H, m), 3. 1 1-3. 14 (4H, m), 6. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 6. 99 (1H, br s), 7. 68 (1H, br s), 7. 72 (2H, d, J=9. 0Hz).

実施例42

25

 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-クロロフェニル]$ アミノ $\}$ ピペリジン-1-カルボキシレートの合成

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

59

(a) $4-\{[1-(tert-ブトキシカルボニル) ピペリジンー <math>4-$ イル] アミノ $\}-2-$ クロロ安息香酸の合成

4-アミノー2ークロロ安息香酸(858mg, 5.00mmol)のメタノール(30ml)溶液に、酢酸(1.5ml, 26.2mmol)及びtーブチル 4-オキソー1ーピペリジンカルボキシレート(1.52g, 7.48 mmol)を室温にて添加した後に、氷水浴中でシアノ水素化ホウ素ナトリウム(1.57g, 25.0mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、溶媒を留去して得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール=97/3で溶出)を行い、少量の不純物を伴う4-{[1-(tert-ブトキシカルボニル)ピペリジンー4ーイル]アミノ}-2ークロロ安息香酸(1.70g)を得た。

(b) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-クロロフ 15 エニル] アミノ <math>\ell$ ピペリジンー 1-カルボキシレートの合成

少量の不純物を伴う4-{[1-(tert-ブトキシカルボニル)ピペリジン-4-イル]アミノ}-2-クロロ安息香酸(1.70g)のN,N-ジメチルホルムアミド(45m1)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(1.41g,7.36mmo1)、1-ヒド20 ロキシベンゾトリアゾール・一水和物(997mg,7.38mmo1)、ジイソプロピルエチルアミン(3.45m1,19.8mmo1)及び塩化アンモニウム(526mg,9.83mmo1)を添加し、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/酢酸エチル=5/1で溶出)及びプレパラティブTLCによる精製(クロロホルム/酢酸エチル=5/1で展開)を行い、tertーブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)-3-クロロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレート(598mg,二工程通算23%)を得た。

PCT/JP03/03978

60

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 18-1. 24 (2H, m), 1. 3 9 (9H, s), 1. 82-1. 85 (2H, m), 2. 90 (2H, m), 3. 41-3. 45 (1H, m), 3. 82-3. 87 (2H, m), 6. 13 (1 H, d, J=7. 9Hz), 6. 19 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4Hz), 5 6. 59 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 20 (1H, br s), 7. 2 6 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 43 (1H, m).

実施例43

2-クロロー4-(ピペリジンー4-イルアミノ) ベンズアミド・トリフルオロ 酢酸塩の合成

10 実施例 2 2 (d) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例 4 2 で得た t e r t ーブチル 4 ー { [4 ー (アミノカルボニル) ー 3 ークロロフェニル] アミノ} ピペリジンー1 ーカルボキシレートを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 44-1. 55 (2H, m), 1. 9 15 5-2. 03 (2H, m), 2. 94-3. 04 (2H, m), 3. 27-3. 35 (2H, m), 3. 51-3. 60 (1H, m), 6.54 (1H, dd, J=2. 2, 8. 4Hz), 6. 62 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 18 (1H, m), 7. 27 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 45 (1H, m). 実施例44

- 20 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-クロロベンズアミ ドの合成
 - (a) 4ーアミノー2ークロロベンズアミドの合成

4ーアミノー 2ークロロ安息香酸(858mg, 5.00mmol)のN, N ージメチルホルムアミド(50ml)溶液に、塩化アンモニウム(1.07g,

25 20.0 mm o 1)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(2.88g,15.0 mm o 1)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール・一水和物(2.03g,0.15.0 mm o 1)及びジイソプロピルエチルアミン(7.0 m 1,40.2 mm o 1)を添加し、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、得られた析出物を濾

PCT/JP03/03978

61

別した。濾液に塩化ナトリウムを加え、酢酸エチル及びクロロホルムで抽出した。 有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物 のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール =50/1で溶出)を行い、4-アミノー2ークロロベンズアミド(673mg, 79%)を得た。

(b) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-クロロベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、4ーアミノー2ークロロベンズアミドを用い

10 た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 30-1. 41 (2H, m), 1. 8 3-1. 86 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 73-2. 77 (2H, m), 3. 24-3. 30 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 6. 11 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 49 (1H, dd, J=2. 2,

15 8.7Hz), 6.56 (1H, d, J=2.2Hz), 7.18 (1H, brs), 7.21-7.34 (6H, m), 7.42 (1H, brs). 実施例45

3 ークロロー4 ー (ピペリジンー4 ーイルアミノ) ベンズアミドの合成

- (a) tertーブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミ
- 20 ノ ピペリジンー1ーカルボキシレートの合成

pーアミノベンズアミド(2.72g, 20.0mmol)の1, 2ージクロロエタン(80ml)溶液に、tーブチル 4ーオキソー1ーピペリジンカルボキシレート(8.12g, 39.9mmol)の1, 2ージクロロエタン(3ml)溶液、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(11.3g, 50.1

25 mmol)及び酢酸(2.3ml,40.29mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、1N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール=95/5で溶出、及びクロロホルム/酢酸

PCT/JP03/03978

62

エチル=3/2で溶出)を行い、 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル) フェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレート(5.73g,90%)を得た。$

- (b) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフ 5 ェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$
 - tertープチル 4ー { [4ー (アミノカルボニル) フェニル] アミノ} ピペリジンー1ーカルボキシレート (958mg, 3.00mmol) の2ープロパノール (25ml) 溶液に、N-クロロコハク酸イミド (401mg, 3.00mmol) を加え、室温にて終夜攪拌した後に、60% にて4時間撹拌した。
- 10 反応終了後、溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/酢酸エチル=1/2で溶出)を行い、 $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレート(790mg,75%)を得た。$
- 15 (c) 3-クロロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 tertープチル 4-{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレート(850mg, 2.40 mmol)の塩化メチレン(15ml)溶液に、トリフルオロ酢酸(9.5
- ml)を加えた後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、濃縮して、1N-水20酸化ナトリウム水溶液を加えた後に、酢酸エチルとクロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した後に、濾液を濃縮して、3-クロロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド(383mg,63%)を得た。
- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 30-1. 42 (2H, m), 1. 8 25 0-1. 84 (2H, m), 2. 02 (1H, br), 2. 54-2. 57 (2 H, m), 2. 90-2. 94 (2H, m), 3. 41-3. 44 (1H, m), 5. 22 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 78 (1H, d, J=8. 8H z), 7. 06 (1H, br s), 7. 66 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6 Hz), 7. 72 (1H, br s), 7. 80 (1H, d, J=2. 0H

z).

実施例 4 6

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-クロロベンズアミドの合成

63

- 実施例45で得た3-クロロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド(100mg, 0.394mmol)の1, 2-ジクロロエタン(4ml)溶液に、ベンズアルデヒド(0.052ml, 0.512mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(222mg, 0.985mmol)及び酢酸(0.045ml, 0.786mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌し
- 10 た。反応終了後、1 N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチル抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のプレパラティブTLCによる精製(クロロホルム/メタノール=9/1で溶出)を行い、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-クロロベンズアミド(96mg,71%)を白色固体として得た。
- ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 50-1. 60 (2H, m), 1. 8 4-1. 87 (2H, m), 2. 06-2. 13 (2H, m), 2. 75-2. 79 (2H, m), 3. 41 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 5. 26 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 78 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, br s), 7. 21-7. 34 (5H, m), 7. 66 (1H,
- 20 dd, J=2.0, 8.6Hz), 7.71 (1H, br s), 7.79 (1 H, d, J=2.0Hz).

実施例47

4-[(1-ベンジルピペリジンー4-イル) アミノ] -2-メチルベンズアミドの合成

25 (a) 2-メチルー4-ニトロベンゾニトリルの合成

2-ブロモー5-ニトロトルエン (7.56g,35.0mmol)のN,N ージメチルホルムアミド (8 ml) 懸濁液に、シアン化銅 (3.76g,42.0mmol)を加え、145℃で5時間攪拌した。反応終了後、塩化第2鉄・6水和物 (9.0g)の1N-塩酸 (67 ml)溶液に注ぎ、60℃にて20分間

WO 03/082808

64

攪拌した後に、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、 濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/クロロホルム=5/5で溶出)を行い、2ーメチルー 4ーニトロベンゾニトリル(4.92g,87%)を得た。

- 5 (b) 4ーアミノー2ーメチルベンゾニトリルの合成
 - 2ーメチルー4ーニトロベンゾニトリル(3.80g,23.4mmol)のエタノール(140ml)溶液に、塩化スズ・2水和物(18.5g,82.0mmol)を加え、還流条件下で3時間攪拌した。反応終了後、溶媒を留去して得られた残渣を、酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。洗浄中に得られた析出物をセライト濾過した後に、濾液を酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮し、4ーアミノー2ーメチルベンゾニトリル(2.89g,94%)を得た。
 - (c) 4-アミノー2-メチルベンズアミドの合成

4-rミノー2-メチルベンゾニトリル(793mg, 6.00mmol)の **15** 濃硫酸(12ml)溶液を、80Cで1時間攪拌した。反応終了後、氷水に注ぎ、 4N-水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性にした後に、懸濁液を濾過し、 濾物として得るとともに、濾液からも酢酸エチルで抽出し、4-アミノー2-メ チルベンズアミド(882mg, 98%)を白色固体として得た。

(d) 4-[(1ーベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メチルベ20 ンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、4ーアミノー2ーメチルベンズアミドを用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 30-1. 40 (2H, m), 1. 8 25 3-1. 87 (2H, m), 2. 03-2. 10 (2H, m), 2. 29 (3H, s), 2. 74-2. 78 (2H, m), 3. 21-3. 23 (1H, m), 3. 45 (2H, s), 5. 71 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 33-6. 3 5 (2H, m), 6. 81 (1H, br s), 7. 20-7. 34 (7H, m).

PCT/JP03/03978

65

実施例 4 8

2-メチルー4-(ピペリジンー4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例47で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メ 5 チルベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 13-1. 26 (2H, m), 1. 8 0-1. 83 (2H, m), 2. 30 (3H, s), 2. 52-2. 56 (2H, m), 2. 90-2. 94 (2H, m), 5. 71 (1H, d, J=8. 1H z), 6. 33-6. 35 (2H, m), 6. 80 (1H, br s), 7. 2 10 0-7. 23 (3H, m).

実施例49

mg, 収率:38%)を得た。

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-ヒドロキシベンズ アミドの合成

実施例28で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2

15 -メトキシベンズアミド(1.20g, 3.54mmol)の塩化メチレン(36ml)溶液に、1M-三臭化ホウ素/塩化メチレン溶液(10.6ml, 10.6mnol)を滴下した後に、室温にて終夜攪拌した。更に、1M-三臭化ホウ素/塩化メチレン溶液(4.3ml, 4.3mmol)を加えた後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、氷水浴中で水を滴下し、室温にてしばらく攪拌した。

- 20 クロロホルムで抽出した際に生じた不溶物と、水層を濃縮して得た残渣について、シリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/0.1で溶出、及び酢酸エチル/メタノール=100/1.5で溶出)並びにプレパラティブTLCによる精製(クロロ'ホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/0.1で展開)を行い、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-ヒドロキシベンズアミド(438)
 - ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 35-1. 38 (2H, m), 1. 8 2-1. 86 (2H, m), 2. 02-2. 10 (2H, m), 2. 73-2. 77 (2H, m), 3. 22 (1H, m), 3. 45 (2H, br s), 5.

PCT/JP03/03978

88 (1H, d, J=2.0Hz), 6.05 (1H, dd, J=2.2, 8.8Hz), 6.15 (1H, d, J=7.7Hz), 7.22-7.31 (6H, m), 7.47 (1H, d, J=8.8Hz), 7.82 (1H, br s), 13.31 (1H, s).

66

5 実施例50

2-ヒドロキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ) ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例49で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-ヒドロキシベンズアミドを原料に用いた。

- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 17-1. 25 (2H, m), 1. 7 8-1. 81 (2H, m), 2. 54 (2H, m), 2. 88-2. 92 (2H, m), 3. 22-3. 24 (1H, m), 4. 35 (1H, m), 5. 87 (1 H, d, J=1. 8Hz), 6. 02-6. 05 (1H, m), 6. 12 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 25 (1H, br s), 7. 46 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 87 (1H, br s).
 - 実施例51

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-ヒドロキシベンズ アミドの合成

実施例49の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 20 施例30(b)で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 43-1. 46 (2H, m), 1. 8 7-1. 90 (2H, m), 2. 14 (2H, m), 2. 76-2. 79 (2H, m), 3. 28 (1H, m), 3. 50 (2H, br s), 4. 73 (1H,

25 d, J=8. 3Hz), 6. 48 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 79 (1 H, br s), 7. 18-7. 35 (7H, m), 7. 49 (1H, br s), 9. 43 (1H, s).

実施例52

PCT/JP03/03978

67

3-ヒドロキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 施例51で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-ヒ ドロキシベンズアミドを原料に用いた。

- 5 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 18-1. 28 (2H, m), 1. 8 3-1. 86 (2H, m), 2. 50-2. 56 (2H, m), 2. 89-2. 93 (2H, m), 3. 32 (1H, m), 4. 75 (1H, d, J=8. 3H z), 6. 44 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 74 (1H, br s), 7. 15-7. 18 (2H, m), 7. 43 (1H, br s).
- 10 実施例53

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-プロポキシベンズ アミドの合成

実施例49で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2 -ヒドロキシベンズアミド(55mg, 0.169mmol)のN, N-ジメチ 15 ルホルムアミド(4ml)溶液に、1-ブロモプロパン(16μl, 10.6 mmol)と炭酸カリウム(25mg, 0.181mmol)を加えた後に 7

mmol)と炭酸カリウム(25mg, 0.181mmol)を加えた後に、70℃にて5時間攪拌した。反応終了後、水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のプレパラティブTLCによる精製(クロロホルム/メタノール=90/10で溶出)

20 を行い、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] <math>-2-プロポキ シベンズアミド (48mg, 78%) を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 0. 98 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 33-1. 43 (2H, m), 1. 72-1. 81 (2H, m), 1. 84 -1. 88 (2H, m), 2. 05-2. 12 (2H, m), 2. 74-2. 7

25 8 (2H, m), 3. 27 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 3. 99 (3 H, t, J=7. 3Hz), 6. 11 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 18 -6. 21 (2H, m), 7. 07 (1H, br s), 7. 22-7. 34 (6H, m), 7. 65 (1H, d, J=9. 2Hz).

実施例54

4- (ピペリジン-4-イルアミノ) -2-プロポキシベンズアミドの合成 実施例53で得た4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2 ープロポキシベンズアミド(45.0mg, 0.122mmol)のエタノール (5ml)溶液に、ギ酸アンモニウム(45.0mg)と10%-パラジウム/ 5 炭素(14mg)を添加し、還流条件下にて4時間攪拌した。反応終了後、セライト濾過し、濾液を濃縮して得られた粗製物のプレパラティブTLCによる精製 (クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/0.1で展開)を行い、4-(ピペリジン-4-イルアミノ) -2-プロポキシベンズアミド(19.0mg, 56%)を得た。

10 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 0. 98 (3H, t, J=7. 3Hz),
1. 14-1. 25 (2H, m), 1. 72-1. 84 (4H, m), 2. 00
(1H, br s), 2. 50-2. 55 (2H, m), 2. 89-2. 93
(2H, m), 3. 99 (2H, t, J=6. 4Hz), 6. 10 (1H, d,
J=8. 1Hz), 6. 18-6. 20 (2H, m), 7. 07 (1H, br
15 s), 7. 28 (1H, br s), 7. 65 (1H, d, J=9. 2Hz).
実施例55

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-イソプロポキシベンズアミドの合成

実施例49で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2

-ヒドロキシベンズアミド(96.0mg, 0.295mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に、ヨウ化イソプロピル(0.031ml, 0.311mmol)と炭酸セシウム(101mg, 0.310mmol)を加えて、70口にて18時間撹拌した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルとトルエンの(約1:1)混合液で抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のプレパラティブTLCによる精製(クロロホルム/メタノール=90/10で展開)を行い、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-イソプロポキシベンズアミド(71.2mg, 66%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ ; 1. 31 (6H, d, J=6. 1Hz),

PCT/JP03/03978

1. 30-1. 39(2H, m), 1. 85-1. 89(2H, m), 2. 05-2. 12(2H, m), 2. 74-2. 78(2H, m), 3. 28(1H, br s), 3. 46(2H, s), 4. 62-4. 69(1H, m), 6. 08(1H, d, J=8. 1Hz), 6. 18-6. 21(2H, m), 7. 04(1H, br s), 7. 23-7. 32(6H, m), 7. 66(1H, d, J=8. 6Hz).

69

実施例 5 6

15

2-イソプロポキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例54の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実

10 施例55で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-イ ソプロポキシベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 32 (6H, d, J=6. 1Hz), 1. 32-1. 37 (2H, m), 1. 86-1. 90 (2H, m), 2. 64 -2. 71 (2H, m), 3. 01-3. 05 (2H, m), 3. 39-3. 4 6 (1H, br s), 4. 62-4. 70 (1H, m), 6. 16 (1H, d,

J=7.5Hz), 6.18-6.23 (2H, m), 7.06 (1H, brs), 7.34 (1H, brs), 7.67 (1H, d, J=8.4Hz). 实施例57

4-(ピペリジン-4-イルアミノ)-3-(トリフルオロメチル)ベンズアミ 20 ドの合成

- (a) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-(トリフルオロメチル) フェニル] アミノ ピペリジン-1-カルボキシレートの合成 実施例 <math>45$ (a) で得た $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル) フェニル] アミノ ピペリジン-1-カルボキシレート (208 mg, 0.$
- 25 651mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(2ml)溶液に、4ージメチルアミノピリジン(80mg, 0.655mmol)とSー(トリフルオロメチル)ー3, 7ージニトロジベンゾチオフェニウム トリフルオロメタンスルホネート(321mg, 0.652mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した後に、有機層を硫酸マグネシウムで

PCT/JP03/03978

70

脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール=95/5で溶出)とプレパラティブTLCによる精製(酢酸エチル/メタノール=100/1.5で展開)を行い、 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-(トリフルオロメチル)フェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレート(31.6mg,13%)を得た。$

(b) 4-(ピペリジン-4-イルアミノ)-3-(トリフルオロメチル) ベンズアミドの合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 10 し、 $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-(トリフルオロメチル)フェニル]アミノ}ピペリジン<math>-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 44-1. 54 (2H, m), 1. 8 5-1. 92 (2H, m), 2. 68-2. 76 (2H, m), 2. 66 (3H,

15 s), 3. 03-3. 08 (2H, m), 3. 62 (1H, m), 5. 13 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 15 (1H, br s), 7. 86 (1H, br s), 7. 92 (1H, dd, J=1. 8, 9. 0Hz), 7. 98 (1H, d, J=1. 8Hz). 实施例58

20 4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミノ] ー3ー(トリフルオロメ チル)ベンズアミドの合成

実施例46の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例57で得た4-(ピペリジン-4-イルアミノ)-3-(トリフルオロメチル)ベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 51-1. 61 (2H, m), 1. 8 5-1. 88 (2H, m), 2. 09-2. 16 (2H, m), 2. 72-2. 75 (2H, m), 3. 47 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 5. 03 (1H, d, J=7. 5Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 14 (1H, br s), 7. 21-7. 34 (5H, m), 7. 84 (1H,

PCT/JP03/03978

71

br s), 7. 91 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 7. 97 (1 H, d, J=2. 0Hz).

実施例59

4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-(トリフルオロメ5 トキシ) ベンズアミドの合成

- (a) 4ーブロモー3ー(トリフルオロメトキシ)アニリンの合成 3ートリフルオロメトキシアニリン(3.84g,21.2mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(11ml)溶液に、Nーブロモスクシンイミド(3.78g,21.2mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(11ml)溶液 を室温にて40分間かけて滴下し、滴下終了後、終夜攪拌した。反応終了後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/クロロホルム=6/4)を行い、4ーブロモー3ー(トリフルオロメトキシ)アニリン(4.96g,91%)を得た。
- 15 (b) tertーブチル 4ーブロモー3ー(トリフルオロメトキシ)フェニルカルバメートの合成

4ープロモー3ー(トリフルオロメトキシ)アニリン(510mg, 1.99 mmol)のtープタノール(2.5ml)溶液に、室温にて水酸化ナトリウム(199mg, 4.98mmol)の水(1.5ml)溶液と、ジーtertージカルボナート(1.09g, 4.99mmol)のtープタノール(1ml)溶液を加えた後に、4日間攪拌した。反応終了後、懸濁した反応混合物を少量の水で濾過し、濾液を半分程度の量にまで濃縮し、得られた残渣を水で洗浄し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/酢酸エチル=95/5で溶出)を行い、tertープチル 4ープロモー3ー(トリフルオロメトキシ)フェニルカルバメート(666mg, 94%)を得た。

(c) 4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンゾニトリルの合成 tert-ブチル 4-ブロモ-3-(トリフルオロメトキシ)フェニルカル

72

バメート (1.30g, 3.60mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド (14ml)溶液に、室温にてシアン化銅(966mg, 10.8mmol)を 加えた後に、還流条件下にて4.5時間攪拌した。続いてシアン化銅(322mg, 3.60mmol)を加えた後に、還流条件下にて4時間攪拌した。更に シアン化銅(483mg, 5.39mmol)を加えた後に、還流条件下にて1時間攪拌した。反応終了後、塩化第二鉄・6水和物(4.24g)の1N-塩酸溶液(32ml)を加え、60℃にて20分間攪拌した後に、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製 (ヘキサン/酢酸エチル=7/3で溶出)を行い、4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンゾニトリル(214mg, 29%)を得た。

- (d) 4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンズアミドの合成
 4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンゾニトリル(200mg, 0.989mmo1)の濃硫酸(4m1)溶液を、80℃にて2.5時間攪拌した。
- 15 反応終了後、反応混合物を氷中に注ぎ、氷冷下にて10N-水酸化ナトリウム水溶液を加え、室温にてしばらく攪拌した。得られた懸濁液を水で濾過し、少量の不純物を含む4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンズアミド(165mg)を得た。次いで濾液を酢酸エチルで抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物を、先の少量の不純物を含む4-アミノー2-(トリフルオロメトキシ)ベンズアミド(165mg)とあわれてシリカゲ、カラスクロフトグラフィンストスは増しくカラスカス・ストスを増して
- せてシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/酢酸エチル=3/1で溶出)を行い、4-アミノ-2-(トリフルオロメトキシ)ベンズアミド(150mg, 69%)を得た。
- (e) 4-[(1ーベンジルピペリジン-4ーイル) アミノ] -2-(トリフ25 ルオロメトキシ) ベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、4ーアミノー2ー(トリフルオロメトキシ)ベンズアミドを用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 32-1. 42 (2H, m), 1. 8

実施例60

PCT/JP03/03978

73

4-1.87 (2H, m), 2. 04-2.11 (2H, m), 2. 73-2. 77 (2H, m), 3. 2 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 6. 37 (1H, d, J=7.5Hz), 6. 47 (1H, br s), 6. 54 (1H, d, J=2.0, 8. 8Hz), 7. 16 (1H, br s), 7. 22-7.

5 34 (6H, m), 7.41 (1H, d, J=8.6Hz).

4- (ピペリジン-4-イルアミノ) -2- (トリフルオロメトキシ) ベンズアミドの合成

実施例 5 9 (d) で得た 4 ー アミノー 2 ー (トリフルオロメトキシ) ベンズア 10 ミド (440 mg, 2.00 mm o 1) の1, 2 ー ジクロロエタン (13 ml) 溶液に、 t ー ブチル 4 ー オキソー1 ー ピペリジン カルボンキシレート (813 mg, 4.00 mm o 1)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (1.13 g, 5.01 mm o 1)及び酢酸 (0.23 ml, 4.02 mm o 1)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、氷冷下にて1 N ー 水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後に、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製 (クロロホルム/メタノール=98/2で溶出、及びクロロホルム/酢酸エチル=5/1で溶出)を行い、少量の不純物を伴う混合物を (698 mg)を得た。

- 20 続いて、この少量の不純物を伴う混合物(484mg)の塩化メチレン(8 m1)溶液に、トリフルオロ酢酸(4.8ml)を加えた後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、濃縮して得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、1N-水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した後、濾液を濃縮した。
- 25 得られた残渣(241mg)のエタノール(3ml)溶液に、1N-塩酸/ジェチルエーテル溶液(2ml, 2mmol)を滴下した後に、室温にて5時間攪拌した。得られた懸濁液をエタノールを用いて濾過し、濾物を乾燥して、4-(ピペリジン-4-イルアミノ)-2-(トリフルオロメトキシ)ベンズアミド(212mg, 28%)を得た。

PCT/JP03/03978

74

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 53-1. 63 (2H, m), 1. 9 9-2. 03 (2H, m), 2. 97-2. 99 (2H, m), 3. 24-3. 29 (2H, m), 3. 59 (1H, m), 6. 53 (1H, m), 6. 61 (1H, dd, J=2. 2, 8. 6Hz), 7. 21 (1H, br s), 7. 5 29 (1H, br s), 7. 44 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 89

実施例61

(2H, br s).

- 2-ブロモー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成
- (a) 2-ブロモー4ーニトロ安息香酸の合成
- 10 2ープロモー4ーニトロトルエン(4.41g,20.0mmol)のピリジン(20ml)溶液に、水(40ml)を加え、70℃に加熱し、過マンガン酸カリウム(19.0g,120mmol)を40分間かけて添加し、8時間還流した。反応終了後、得られた懸濁液を濾過した。濾液を氷冷下にて6Nー塩酸で酸性にした。得られた懸濁液を濾過して、2ープロモー4ーニトロ安息香酸(1.2mmol)のピリジン(20mmol)のピリン(20mmol)のピリ
- 15 63g)を得た。濾液に再び塩酸を加えた後に、酢酸エチルとクロロホルムで抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して、2ーブロモー4ーニトロ安息香酸(1.61g,総量3.24g,66%)を得た。
 - (b) 2-ブロモー4-ニトロベンズアミドの合成

実施例44(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 20 し、2-ブロモー4-ニトロ安息香酸を原料に用いた。

(c) 4-アミノー2-ブロモベンズアミドの合成

実施例47(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-ブロモー4-ニトロベンズアミドを原料に用いた。

- (d) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-ブロモフ$ $^{'}$ 25 ェニル] アミノ} ピペリジンー1-カルボキシレートの合成
 - 実施例 4 5 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p-アミノベンズアミドに代わって、4-アミノ-2-ブロモベンズアミドを用いた。
 - (e) 2-ブロモー4-(ピペリジンー4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

PCT/JP03/03978

75 ·

実施例 45 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-ブロモフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

実施例62

5 4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミノ] ー2ーブロモベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合部を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドの代わりに、実施例61(c)で得た4ーアミノー2ーブロモベンズアミドを用いた。

- ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 30-1. 40 (2H, m), 1. 8 2-1. 86 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 73-2. 77 (2H, m), 3. 24-3. 28 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 6. 05 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 53 (dd, J=2. 2, 8. 6 Hz), 6. 75 (d, J=2. 2Hz), 7. 14 (1H, br s), 7.
- 15 17-7. 34 (6H, m), 7. 49-7. 54 (2H, m), 7. 43 (1 H, br s).

実施例63

- 3-ブロモー4-(ピペリジンー4-イルアミノ)ベンズアミドの合成
- (a) tertープチル 4- { [4- (アミノカルボニル) -2-ブロモフ
- 20 ェニル] アミノ} ピペリジンー1ーカルボキシレートの合成

実施例45 (a) で得た t e r t - ブチル 4 - { [4 - (アミノカルボニル) フェニル] アミノ} ピペリジンー1 - カルボキシレート (500 mg, 1.57 mm o 1) の2 - プロパノール (10 m l) 溶液に、N - ブロモスクシンイミド (279 mg, 21.2 mm o 1) を室温にて15分間かけて (5分毎に1

25 / 4づつ)添加し、滴下終了後、2時間攪拌した。反応終了後、濃縮し、得られた残渣を水で洗浄し、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/酢酸エチル=7/3で溶出)を行い、tertーブチル 4-{ [4-(アミノカルボニル)-2-ブロモフェニル]アミ

WO 03/082808

76

- ノ) ピペリジン-1-カルボキシレート(593mg, 95%)を得た。
- (b) $3-プロモー4-(ピペリジンー4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、<math>tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-プロモフェニ$
- 5 ル] アミノ} ピペリジンー1ーカルボキシレートを原料に用いた。

s), 7. 96 (1H, d, J=1.5Hz).

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 27-1. 40 (2H, m), 1. 8 2-1. 85 (2H, m), 2. 49-2. 58 (2H, m), 2. 89-2. 94 (2H, m), 3. 44-3. 46 (1H, m), 4. 95 (1H, d, J =7. 9Hz), 6. 76 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 05 (1H, b 10 r s), 7. 70 (1H, d, J=9. 9Hz), 7. 71 (1H, b r

実施例64

4 - [(1 - ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] - 3 - ブロモベンズアミ ドの合成

15 実施例46の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 施例63で得た3-ブロモー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド を原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 48-1. 59 (2H, m), 1. 8 5-1. 89 (2H, m), 2. 07-2. 15 (2H, m), 2. 73-2.

- 20 77 (2H, m), 3. 41 (1H, m), 3. 47 (2H, s), 5. 01 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 76 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (1H, br s), 7. 23-7. 34 (5H, m), 7. 70 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 71 (1H, br s), 7. 96 (1H, d, J=2. 0Hz).
- 25 実施例65

2-フルオロ-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

(a) 2-フルオロー4-ニトロベンズアミドの合成

実施例44(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合部を合成した。ただし、2-フルオロ-4-ニトロ安息香酸を原料に用いた。

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

77

(b) 4-アミノ-2-フルオロベンズアミドの合成

2-フルオロー4-ニトロベンズアミド(1.84g,9.99mmol)のエタノール(60ml)溶液に、塩化スズ(7.89g,35.0mmol)を添加し、還流条件下にて4時間攪拌した。反応終了後、溶媒を留去して得た残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた。得られた懸濁液をセライト濾過し、次いで濾液を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール=100/1で溶出)を行い、4-アミノー2-フルオロベンズアミド(1.

- 10 06g, 69%) を得た。
 - (c) $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェニル] アミノ} ピペリジンー1-カルボキシレートの合成$

実施例45(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p-アミノベンズアミドに代わって、4-アミノ-2-フルオロベンズアミ ドを用いた。

(d) 2-フルオロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合 成

実施例 45 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合部を合成した。ただし、tert-プチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェ 20 ニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 29-1. 40 (2H, m), 1. 8 5-1. 92 (2H, m), 2. 69-2. 77 (2H, m), 3. 06-3. 11 (2H, m), 3. 3 (1H, m), 6. 33 (1H, dd, J=2. 0, 15. 0Hz), 6. 43 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8Hz), 6. 46 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 00 (1H, br s), 7. 18 (1H, br s), 7. 51 (1H, t, J=8. 8Hz).

実施例66

25

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-フルオロベンズアミドの合成

WO 03/082808

78

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドに代わって、実施例65(b)で得た4ーアミノー2ーフルオロベンズアミドを用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 32-1. 42 (2H, m), 1. 8
5 4-1. 87 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 73-2.
78 (2H, m), 3. 28-3. 36 (1H, m), 3. 46 (2H, s),
6. 30 (1H, dd, J=2. 0, 15. 2Hz), 6. 38 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 38 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 6. 97
(1H, br s), 7. 15 (1H, br s), 7. 21-7. 34 (5H, m), 7. 49 (1H, t, J=8. 8Hz).

実施例67

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-フルオロベンズアミド・塩酸塩の合成

実施例11の方法に準じて合成を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 15 施例66で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-フ ルオロベンズアミドを原料に用いた。

実施例68

- 3-フルオロ-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成
- (a) 3-フルオロー4-ニトロ安息香酸の合成
- 3 フルオロー4 ニトロトルエン (2.50g, 16.0mmol)の水 (19ml) 懸濁液に、氷冷下にてニクロム酸ナトリウム (6.50g, 21.8mmol)を加え、更に濃硫酸 (14.7ml)を6℃にて2時間かけて滴下した。滴下終了後、氷水浴を外し、室温になるまで20分間放置した後に、加熱し、90℃にて2時間攪拌した。反応終了後、氷冷下にて反応混合物に水 (50ml)を注ぎ、室温にてしばらく攪拌した。酢酸エチルで2回抽出した後に、有機層を2N-水酸化ナトリウム水溶液で3回洗浄した。水層を6N-塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製 (クロロホルム/メタノール=8/2で溶出)を行い、

PCT/JP03/03978

79

3-フルオロー4-ニトロ安息香酸(2.00g,68%)を得た。

(b) 3-フルオロー4-ニトロベンズアミドの合成

実施例44(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、3-フルオロ-4-ニトロ安息香酸を原料に用いた。

- 5 (c) 4-アミノー3-フルオロベンズアミドの合成
 - 実施例65(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、3-フルオロ-4-ニトロベンズアミドを原料に用いた。
 - (d) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-フルオロフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$
- 10 実施例45(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p-アミノベンズアミドに代わって、4-アミノー3-フルオロベンズアミドを用いた。
 - (e) 3-フルオロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成
- 15 実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル 4-{ $[4-(アミノカルボニル)-2-フルオロフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ; 1. 39-1. 50 (2H, m), 1. 8 5-1. 98 (2H, m), 2. 67-2. 74 (2H, m), 3. 06-3.

20 10 (2H, m), 5. 78-5. 80 (1H, m), 6. 74-6. 80 (1 H, m), 7. 04 (1H, br s), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 66 (1H, br s).

実施例69

4- [(1ーベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-3-フルオロベンズア

25 ミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドに代わって、実施例68(c)で得た4ーアミノー3ーフルオロベンズアミドを用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 45-1. 55 (2H, m), 1. 8

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

80

2-1.85(2H, m), 2.02-2.09(2H, m), 2.77-2.

81 (2H, m), 3.3 (1H, m), 3.46 (2H, s), 5.65-5.

67 (1H, m), 6.71-6.77 (1H, m), 7.02 (1H, br

s), 7. 21-7. 34 (6H, m), 7. 49-7. 54 (2H, m), 7.

5 65 (1H, br s).

実施例70

2- (メチルチオ) -4- (ピペリジン-4-イルアミノ) ベンズアミドの合成

(a) 4-プロモー3-(メチルチオ)アニリンの合成

実施例59(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 10 し、3-メチルメルカプトアニリンを原料に用いた。

(b) tertーブチル 4ープロモー3ー(メチルチオ)フェニルカルバメートの合成

実施例59(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-ブロモ-3-(メチルチオ)アニリンを原料に用いた。

15 (c) 4ーアミノー2ー (メチルチオ) ベンゾニトリルの合成

実施例 5.9 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertープチル 4ープロモー3- (メチルチオ) フェニルカルバメートを原料に用いた。

- (d) 4-アミノ-2-(メチルチオ)ベンズアミドの合成
- 20 実施例59(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-アミノー2-(メチルチオ)ベンゾニトリルを原料に用いた。
 - (e) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-(メチルチオ) フェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$

実施例45(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 25 し、p-アミノベンズアミドに代わって、4-アミノ-2-(メチルチオ)ベン ズアミドを用いた。

(f) 2-(メチルチオ)-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミ ドの合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ

PCT/JP03/03978

81

し、tert-ブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)-3-(メチルチオ)フェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1.26-1.36(2H, m), 1.8
7-1.90(2H, m), 2.25(3H, s), 2.65-2.72(2H, m), 3.02-3.06(2H, m), 3.3(1H, m), 6.06(1H, d, J=8.3Hz), 6.29(1H, dd, J=2.2, 8.6Hz), 6.43(1H, d, J=2.0Hz), 6.8(1H, br s), 7.3(1H, br s), 7.38(1H, d, J=8.4Hz).

実施例71

10 4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミノ] -2ー(メチルチオ) ベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、pーアミノベンズアミドに代わって、実施例70(d)で得た4ーアミノー2ー(メチルチオ)ベンズアミドを用いた。

- ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 32-1. 42 (2H, m), 1. 8 5-1. 89 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 24 (3H, s), 2. 74-2. 78 (2H, m), 3. 28-3. 36 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 6. 00 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 27 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 6. 41 (1H, d, J=1. 8Hz), 6.
- 20 7 (1H, br s), 7. 21-7. 38 (7H, m).

実施例72

4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) アミノ] ー2ーエトキシベンズアミドの合成

- (a) 4-ブロモー3-エトキシアニリンの合成
- 25 実施例59(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、m-フェネチジンを原料に用いた。
 - (b) tertーブチル 4ーブロモー3ーエトキシフェニルカルバメートの 合成

実施例59(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ

PCT/JP03/03978

し、4ープロモー3ーエトキシアニリンを原料に用いた。

(c) 4ーアミノー2ーエトキシベンゾニトリルの合成

実施例59(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 4ーブロモー3ーエトキシフェニルカルバメートを原料 5 に用いた。

82

(d) 4-アミノー2-エトキシベンズアミドの合成

実施例59(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-アミノ-2-エトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

(e) 4-[(1ーベンジルピペリジン-4ーイル) アミノ] -2-エトキシ10 ベンズアミドの合成

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p. ーアミノベンズアミドに代わって、4ーアミノー2ーエトキシベンズアミドを用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 37 (3H, t, J=7. 0Hz), 15 1. 35-1. 43 (2H, m), 1. 85-1. 88 (2H, m), 2. 04 -2. 11 (2H, m), 2. 73-2. 77 (2H, m), 3. 3 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 4. 08 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 1 1 (d, J=7. 9Hz, 1H), 6. 18-6. 21 (2H, m), 7. 06 (1H, br s), 7. 21-7. 34 (6H, m), 7. 65 (1H, d,

実施例73

20

25

J = 9.0 Hz).

2-エトキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例72で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-エトキシベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 25-1. 40 (2H, m), 1. 3 8 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 86-1. 90 (2H, m), 2. 62 -2. 69 (2H, m), 3. 00-3. 04 (2H, m), 4. 08 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 16-6. 23 (3H, m), 7. 07 (1H, b)

PCT/JP03/03978

83

r s), 7. 30 (1H, br s), 7. 66 (1H, d, J=8.8H z).

実施例74

5ークロロー2ーメトキシー4ー (ピペリジンー4ーイルアミノ) ベンズアミド 5 の合成

(a) 4-アミノー2-メトキシベンゾニトリルの合成

実施例65(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-メトキシ-4-ニトロベンゾニトリルを原料に用いた。

- (b) 4-アミノ-2-メトキシベンズアミドの合成
- 10 実施例59(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-アミノー2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。
 - (c) $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-メトキシフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$

実施例45(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 15 し、p-アミノベンズアミドに代わって、4-アミノー2-メトキシベンズアミ ドを用いた。

- (d) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロ-5-メトキシフェニル] アミノ\} ピペリジン<math>-1-$ カルボキシレートならびに $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロ-3-メトキ$
- 20 シフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成

tertープチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-メトキシフェニル] アミノ\} ピペリジンー<math>1-$ カルボキシレート $(350 \,\mathrm{mg},\ 1.\ 00 \,\mathrm{mmo}\ 1)$ の2-プロパノール $(8\,\mathrm{m}\ 1)$ 溶液に、N-クロロスクシンイミド $(134 \,\mathrm{mg},\ 1.\ 00 \,\mathrm{mmo}\ 1)$ を室温にて加えた後に、 $60 \,\mathrm{C}$ にて1時間攪

25 拌した。反応終了後、濃縮し、得られた残渣を水で洗浄し、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(ヘキサン/酢酸エチル=1/1で溶出)及びプレパラティブTLCによる精製(ヘキサン/酢酸エチル=1/1で2回展開)を行い、tert-ブチル4-{[4-(アミノカルボ

WO 03/082808

84

5 (e) 5ークロロー2ーメトキシー4ー(ピペリジンー4ーイルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロ-5-メトキシフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

- 10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 45-1. 57 (2H, m), 1. 9 1-1. 94 (2H, m), 2. 71-2. 78 (2H, m), 3. 07-3. 11 (2H, m), 3. 61 (1H, m), 3. 89 (3H, s), 5. 41 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 36 (1H, s), 7. 27 (1H, br s), 7. 40 (1H, br s), 7. 74 (1H, s).
- 15 実施例75

5 - クロロー 2 - メトキシー 4 - (ピペリジン - 4 - イルアミノ) ベンズアミド・二塩酸塩の合成

実施例74で得た5-クロロー2-メトキシー4-(ピペリジンー4-イルアミノ) ベンズアミド(350mg, 1.23mmol) のエタノール(3ml)

20 とメタノール (4 m l) との混合溶液に、室温にて1 N - 塩酸/エーテル溶液 (3.1 m l, 3.1 m m o l) を添加し、3 0 分間攪拌した。懸濁液を濾過して得られた析出物を乾燥し、5 - クロロー2 - メトキシー4 ー (ピペリジンー4ーイルアミノ) ベンズアミド・二塩酸塩 (2 0 2 m g, 4 6 %) を得た。実施例 7 6

25 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -5-クロロ-2-メト キシベンズアミドの合成

実施例46の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例74で得た5-クロロー2-メトキシー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。

85

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 55-1. 62 (2H, m), 1. 8
7-1. 90 (2H, m), 2. 09-2. 16 (2H, m), 2. 75-2.
79 (2H, m), 3. 48 (1H, m), 3. 48 (2H, s), 3. 88
(3H, s), 5. 29 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 31 (1H, s),
5 7. 21-7. 38 (6H, m), 7. 38 (1H, br s), 7. 72 (1H, s).

実施例77

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -5-クロロー2-メトキシベンズアミド・二塩酸塩の合成

10 実施例11の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例76で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

実施例78

15

3 ークロロー 2 ーメトキシー 4 ー (ピペリジンー 4 ーイルアミノ) ベンズアミド の合成

実施例79

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -3-クロロ-2-メトキシベンズアミドの合成

実施例46の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実

施例78で得た3-クロロ-2-メトキシ-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 50-1. 61 (2H, m), 1. 8 3-1. 86 (2H, m), 2. 05-2. 12 (2H, m), 2. 75-2.

5 79 (2H, m), 3. 36 (1H, m), 3. 46 (2H, s), 3. 76 (3H, s), 5. 33 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 63 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 21-7. 34 (6H, m), 7. 40 (1H, brs), 7. 58 (1H, d, J=8. 8Hz).

実施例80

- 99 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 52 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 81 (1H, br s), 7. 50 (1H, br s), 7. 60 (2H, d, J=8. 8Hz).

実施例81

20 3-クロロー4- [(1-メチルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミド の合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例80で得た4-[(1-メチルピペリジン-4-イル)・アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

25 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 49-1. 61 (2H, m), 1. 8 2-1. 85 (2H, m), 1. 97-2. 04 (2H, m), 2. 15 (3H, s), 2. 69-2. 73 (2H, m), 3. 32-3. 45 (1H, m), 5. 26 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 77 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (1H, br s), 7. 67 (1H, d, J=1. 8, 8. 8Hz),

PCT/JP03/03978

87

7. 71 (1H, br s), 7. 80 (1H, d, J=1. 8Hz). 実施例82

- 3 ークロロー4 ー [(1 ーメチルピペリジンー4 ーイル) アミノ] ベンズアミド・二塩酸塩の合成
- 5 実施例11の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例81で得た3-クロロー4-[(1-メチルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

実施例83

3ープロモー4ー[(1ーメチルピペリジンー4ーイル) アミノ] ベンズアミド10 の合成

実施例63(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例80で得た4-[(1-メチルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 48-1. 60 (2H, m), 1. 8 15 4-1. 89 (2H, m), 2. 04-2. 11 (2H, m), 2. 18 (3H, s), 2. 69-2. 73 (2H, m), 3. 40 (1H, m), 5. 01 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 76 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, br s), 7. 71 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 73 (1H, br s), 7. 97 (1H, d, J=2. 0Hz).

20 実施例84

2-フルオロー4-[(1-メチルピペリジンー<math>4-イル) アミノ] ベンズアミ $\dot{}$ ドの合成

1-メチルー4-ピペリドン(0.49ml,3.98mmol)の1,2-ジクロロエタン(14ml)溶液に、実施例65(b)で得た4-アミノー2-25 フルオロベンズアミド(308mg,2.00mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.13g,5.01mmol)及び酢酸(0.23ml,4.02mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了後、氷冷下にて1N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後に、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮

して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製 (クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/1で溶出)を行い、2-フルオロ-4-[(1-メチルピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミド(287mg,57%)を得た。

- 5 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 31-1. 43 (2H, m), 1. 8 2-1. 86 (2H, m), 1. 92-2. 03 (2H, m), 2. 15 (3H, s), 2. 68-2. 72 (2H, m), 3. 3 (1H, m), 6. 30 (1H, dd, J=2. 0, 15. 2Hz), 6. 37 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 41 (1H, dd, J=2. 2, 8. 1Hz), 6. 99 (1H, br
- 10 s), 7. 17 (1H, br s), 7. 50 (1H, t, J=8. 8Hz). 実施例85
 - 4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンズアミドの合成
 - (a) メチル 4-(ベンジルアミノ) -2-メトキシベンゾエートの合成 4-アミノ-2-メトキシ安息香酸メチル(12g,66.2mmol)のメ
- 15 タノール(650ml)溶液にベンズアルデヒド(6.73ml,66.2 mmol)、酢酸(3.77ml,66.2mmol)を加え室温で30分撹拌した後、酢酸(7.56ml,132mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(4.9g,79.4mmol)を)を0℃で加え室温で38時間撹拌した。反応液を濃縮した後、1N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルを加え
- 20 て抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1で溶出)により精製し、メチル 4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンゾエート(16.4g,91%)を得た。
 - (b) 4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンズアミドの合成
- メチル 4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンゾエート(16g,58.9 mmol)のジメチルホルムアミド(300ml)溶液にホルムアミド(11.6 ml,294 mmol)、28% ナトリウムメトキシド/メタノール(56.7 g,294 mmol)を加え70℃で1時間半加熱撹拌した。4N-塩酸溶液で中和した後、溶媒を減圧留去した。反応液を酢酸エチルで抽出し後飽和食塩水

PCT/JP03/03978

89

で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮した後、 析出した固体をエーテルーへキサン及び少量のメタノールを用いてリパルプ洗浄 し、4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンズアミド(11.4g)を得た。 また、抽出時に析出した固体は別途濾取し、水、ジエチルエーテルーへキサン混 6 合溶液及び、メタノールでリパルプ洗浄することで、4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンズアミド(1.29g,総量12.7g,84%)を得た。 融点: $175\sim176$ ℃

実施例86

2ーメトキシー4ー [(1ーメチルピペリジンー4ーイル) アミノ] ベンズアミ10 ドの合成

(a) 4ーアミノー2ーメトキシベンズアミドの合成

実施例85で得た4-(ベンジルアミノ)-2-メトキシベンズアミド(4.5g,17.5mmol)のエタノール(450ml)溶液にギ酸アンモニウム(4.5g)、10%パラジウム/炭素(450mg)を加え、3時間加熱還流15 した。反応液を濾過した後溶液を減圧濃縮し、4-アミノー2-メトキシベンズアミドの粗生成物を得た。同様の反応をもう1バッチ行い、得られた粗生成物をあわせてエタノールーへキサンで リパルプ洗浄し、4-アミノー2-メトキシベンズアミド(5.67g,97%)を得た。

(b) 2ーメトキシー4ー [(1ーメチルピペリジンー4ーイル) アミノ] ベン20 ズアミドの合成

実施例74(b)もしくは実施例86(a)で得た4-アミノー2-メトキシベンズアミド(150mg, 0.902mmol)のジクロロエタン溶液に1-メチルー4ーピペリドン(0.22ml, 1.80mmol)、酢酸(0.103 ml, 1.80mmol)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(477mg, 2.26mmol)を加え室温で14時間半撹拌した。反応液を1Nー水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾駅を濃縮し、2-メトキシー4-[(1-メチルピペリジンー4-イル)アミノ]ベンズアミドの粗生成物を得た。また、抽出の際に析出してきた固体を濾取し、2-メトキシー4-「(1-メチルピペリジン

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

90

-4-イル) アミノ] ベンズアミド(87mg, 37%) を得た。

IR (neat):3482,3448,3266,3151,2939,1639,1589,1577,1361,1211,1103,1095cm⁻¹. 実施例87

5 5-クロロー2-メトキシー4-[(1-メチルピペリジンー4-イル) アミ ノ] ベンズアミドの合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例86で得た2-メトキシー4-[(1-メチルピペリジンー4-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

実施例88

5 ークロロー2 ーメトキシー4 ー [(1 ーメチルピペリジンー4 ーイル) アミノ] ベンズアミド・二塩酸塩の合成

実施例11の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 20 施例87で得た5-クロロー2-メトキシー4-[(1-メチルピペリジン-4 -イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

実施例89

4ー [(1ーベンジルピペリジンー4ーイル) (メチル) アミノ] - 2ーメトキ シベンズアミドの合成

25 パラホルムアルデヒド(670mg, 8.00mmol)のメタノール(6ml)溶液に、実施例28で得た4-[(1ーベンジルピペリジン-4ーイル)アミノ]-2ーメトキシベンズアミド(340mg, 1.00mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(315mg, 5.01mmol)及び酢酸(0.29ml, 5.07mmol)を添加した後に、室温にて終夜攪拌した。反応終了

91

後、溶媒を留去し得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過した。濾液を濃縮して得られた粗製物のシリカゲルカラムクロマトグラフィーによる精製(クロロホルム/メタノール=99/1で溶出)とプレパラティブT L Cによる精製(クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/1で展開)を行い、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)(メチル)アミノ]-2-メトキシベンズアミド(170mg,49%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 57-1. 60 (2H, m), 1. 6 9-1. 80 (2H, m), 2. 07-2. 14 (2H, m), 2. 80 (3H,

- 10 s), 2. 85-2. 89 (2H, m), 3. 48 (2H, s), 3. 67-3. 75 (1H, m), 3. 88 (3H, s), 6. 26 (1H, d, J=2. 0H z), 6. 43 (1H, dd, J=2. 0, 8. 8Hz), 7. 10 (1H, b r s), 7. 23-7. 36 (5H, m), 7. 72 (2H, d, J=8. 8 Hz).
- 15 実施例90

2-メトキシー4- [メチル (ピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの 合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例89で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)(メチル)アミ

20 ノ] - 2 - メトキシベンズアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 62-1. 80 (4H, m), 2. 7 7-2. 84 (2H, m), 2. 79 (3H, s), 3. 13-3. 17 (2H, m), 3. 85-3. 96 (1H, m), 3. 89 (3H, s), 6. 30 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 47 (1H, dd, J=2. 4, 9. 0Hz),

25 7. 12 (1H, br s), 7. 37 (1H, br s), 7. 73 (1H, d, J=8. 8Hz).

実施例91

2-メトキシー4- [メチル (1-メチルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合成

実施例89の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例89で得た2-メトキシー4-[メチル(ピペリジン-4-イル)アミノ]ベンズアミドを原料に用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 54-1. 58 (2H, m), 1. 6 5 9-1. 80 (2H, m), 2. 00-2. 07 (2H, m), 2. 17 (3H, s), 2. 79 (3H, s), 2. 79-2. 84 (2H, m), 3. 62-3. 70 (1H, m), 3. 89 (3H, s), 6. 26 (1H, d, J=2. 2H z), 6. 42 (1H, dd, J=2. 4, 9. 0Hz), 7. 09 (1H, b r s), 7. 36 (1H, br s), 7. 72 (1H, d, J=9. 0H z).

実施例92

3 ークロロー 4 ー [メチル (ピペリジンー 4 ーイル) アミノ] ベンズアミドの合成

(a) tertーブチル 4-[[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフ 15 エニル] (メチル) アミノ] ピペリジン-1-カルボキシレートの合成 実施例89の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 施例45(b) で得たtertーブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

20 (b) 3-クロロー4ー [メチル(ピペリジンー4-イル) アミノ] ベンズア ミドの合成・

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル 4-[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル] (メチル)アミノ] ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 54-1. 59 (4H, m), 2. 1 8 (1H, br s), 2. 33-2. 42 (2H, m), 2. 66 (3H, s), 2. 93-2. 97 (2H, m), 3. 21-3. 26 (1H, m), 7. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 28 (1H, br s), 7. 74 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 87 (1H, d, J=2. 0H

PCT/JP03/03978

z), 7.89 (1H, br s).

実施例93

2-メトキシー4- [(1-プロピルピペリジン-4-イル) アミノ] ベンズアミドの合成

93

5 実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチルー4-ピペリドンに代わって1-プロピルー4-ピペリドンを用いた。

IR (neat): 3509, 3448, 3259, 3147, 2954, 16 50, 1577, 1369, 1207, 1103, 1087 cm⁻¹.

10 実施例94

4- [(1-アセチルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシベンズア ミドの合成

実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチル-4-ピペリドンに代わってN-アセチル-4-ピペリドンを用すいた。

IR (neat): 3452, 3317, 3155, 2946, 1650, 1585, 1573, 1423, 1334, 1207cm⁻¹.

実施例95

4- [(1-ベンゾイルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシベンズ 20 アミドの合成

実施例74(b)もしくは実施例86(a)で得た4-アミノー2-メトキシベンズアミド(150mg, 0.902mmol)のメタノール(7.5ml)溶液に1-ベンゾイルー4ーピペリドン(183mg, 0.902mmol)、酢酸(0.052ml, 0.90mmol)を加え室温で30分撹拌した後、酢で0.103ml, 1.80mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(130mg, 2.06mmol)を加え室温で31時間撹拌した。途中、1-ベンゾイルー4ーピペリドン(183mg, 0.902mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(183mg, 0.902mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(208mg, 3.30mmol)、酢酸(0.154ml, 2.70mmol)を更に加えた。反応液を1N-水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ酢

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

94

酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで脱水し濾過した後、濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール= $100/1\sim50/1$ で溶出)により精製し、4-[(1-ベンゾイルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メトキシベンズアミド(97)

5 mg, 30%) を得た。

IR (neat): 3455, 3309, 2939, 1604, 1573, 14 23, 1338, 1211cm⁻¹.

実施例96

2-メトキシー4-{[1-(メチルスルホニル)ピペリジン-4-イル]アミ10 ノ ベンズアミドの合成

実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチル-4-ピペリドンに代わって1-(メチルスルホニル)ピペリジン-4-オンを用いた。

融点:210~212℃

15 実施例97

2 - メトキシー4 - { [1 - (フェニルスルホニル) ピペリジンー4 - イル] アミノ} ベンズアミドの合成

- (a) 8-(フェニルスルホニル) -1, 4-ジオキサー8-アザスピロ [4.5] デカンの合成
- 20 1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]-デカン(1g,6.98 mmol)のジクロロメタン(5ml)溶液にトリエチルアミン(1.45ml,10.5mmol)を加えた後、0℃でベンゼンスルホニルクロリド(0.93 5ml,7.33mmol)のジクロロメタン(5ml)溶液を加え、0℃で1時間撹拌した。反応液を飽和重曹水に注いだ後、酢酸エチルで抽出した。有機層25 を飽和食せ塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。ろ液を減圧濃縮し、8-(フェニルスルホニル)-1,4-ジオキサ-8-アザスピロ[4.5]デカン(1.97g,定量的)を得た。
 - (b) 1-(フェニルスルホニル) ピペリジン-4-オンの合成 8-(フェニルスルホニル) -1, 4-ジオキサ-8-アザスピロ「4.5]

PCT/JP03/03978

95

デカン (1.9g, 6.70mmol)の水 (15ml) - 酢酸 (15ml)混合溶液に濃塩酸 (43ml)を加え室温で4時間撹拌した。反応液を水酸化ナトリウム水溶液で中和し、pH11とした後析出した固体を濾過した。濾物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3/1~2.5/1で溶出)により精製し、1-(フェニルスルホニル)ピペリジン-4-オン (1.14g,71%)を得た。

(c) $2-メトキシー4-\{[1-(フェニルスルホニル) ピペリジンー4- イル] アミノ} ベンズアミドの合成$

実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 10 し、1-メチル-4-ピペリドンに代わって1-(フェニルスルホニル)ピペリ ジン-4-オンを用いた。

融点:166~168℃

実施例 9 8

4- [(1-ベンジルピペリジン-3-イル) アミノ] -2-メトキシベンズア 15 ミドの合成

実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチル-4-ピペリドンに代わって1-ベンジル-3-ピペリドン 塩酸塩 水和物を用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 16-1. 24 (1H, m), 1. 5 20 2-1. 88 (4H, m), 2. 00-2. 06 (1H, s), 2. 65-2. 69 (1H, m), 2. 84-2. 89 (1H, m), 3. 37-3. 58 (3 H, m), 3. 74 (3H, s), 6. 06-6. 17 (3H, m), 7. 01 (1H, brs), 7. 21-7. 31 (6H, m), 7. 61 (1H, d, J=8. 6Hz).

25 実施例99

2-メトキシー4-(ピペリジン-3-イルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例98で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-3-イル)アミノ]-2-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

96

IR (neat):3448,3301,2935,1608,1577,1562,1423,1334,1211,1103cm⁻¹. 実施例100

 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-メトキシフェニ$ 5 ル]アミノ}アゼパン-1-カルボキシレートの合成

(a) 1-ベンジルー4-アゼパノンの合成

1-ベンジルー4-ピペリドン(2.0g,10.6mmol)のメタノール(4ml)溶液に、-15℃にてN-メチル-N-ニトロソウレタン(1.39ml,10.8mmol)を、-5℃以下を保つように30分間かけて滴下した。

- この間に、酸化バリウム(65mg, 0.423mmo1)を少量ずつ加えた。 -15℃にて終夜撹拌後、濾過して得られた濾液を減圧留去し、残渣にジエチルエーテルを加えた。不溶物を濾別した後に、濾液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ15 キサン/酢酸エチル=2/1で溶出)で精製し、1-ベンジル-4-アゼパノン(662mg, 31%)を得た。
 - (b) 1 ベンジル-4-アゼパノールの合成

水素化リチウムアルミニウム(5 7 mg, 1.50 mm o 1)のジエチルエチルエーテル(5 m l)懸濁液に、0℃にて1 ーベンジルー4ーアゼパノン(6 1 0 mg, 3.00 mm o l)のジエチルエーテル(8 m l)溶液を加え、1 時間撹拌した。反応液に、水(0.057 m l)、2 N − 水酸化ナトリウム水溶液(0.114 m l)、水(0.171 m l)を加えた後に、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/1、クロロホルム/メタノール=30/1で溶・25 出)で精製し、1 ーベンジルー4ーアゼパノール(5 1 6 mg, 8 4 %)を得た。

出)で有製し、Iーペンシルー4ーアセハアール(5 1 6 mg, 8 4%)を得た。 (c) tertーブチル 4ーヒドロキシアゼパンー1ーカルボキシレートの合 成

1-ベンジル-4-アゼパノール(450mg, 2.19mmol)のエタノール(10ml)溶液に、ぎ酸アンモニウム(900mg)、10%パラジウム

97

/炭素(200mg)を加え、1時間還流した。反応液をセライト濾過し、濾液を濃縮して得られた残渣のジクロロメタン(10ml)溶液に、室温にてジーtertーブチルジカーボネート(0.504ml,2.19mmol)を加え、19時間撹拌した。反応液に、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、次いで水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1で溶出)で精製し、tertーブチル 4ーヒドロキシアゼパン-1-カルボキシレート(333mg,70%)を得た。

- (d) tertーブチル 4ーオキソアゼパン-1-カルボキシレートの合成 '
- 10 tertーブチル 4ーヒドロキシアゼパンー1ーカルボキシレート(3.5 g, 16.3 mm o 1) のジメチルスルホキシド(90 m 1) 溶液にトリエチルアミン(35 m 1)、三酸化硫黄ピリジン錯体(20 g, 130 mm o 1)を加え室温で3時間半撹拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃
- 15 縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1で溶出)により精製し、tertーブチル 4ーオキソアゼパンー1ーカルボキシレート(2.80g,81%)を得た。
 - (e) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-メトキシフェニル] アミノ} アゼパン-1-カルボキシレートの合成$
- 20 実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチル-4-ピペリドンに代わってtert-ブチル 4-オキソアゼパン-1-カルボキシレートを用いた。

IR (neat): 3463, 3313, 2931, 1635, 1608, 15 81, 1415, 1160cm⁻¹.

25 実施例101

4- (アゼパン-4-イルアミノ) -2-メトキシベンズアミド

実施例 45 (c) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例 100 で得た $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル) -3-メトキシフェニル] アミノ} アゼパン-1-カルボキシレートを原料に用$

WO 03/082808

98

いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 33-1. 67 (12H, m), 1. 76-1. 87 (2H, m), 1. 93-2. 02 (1H, m), 3. 17-3. 49 (5H, m), 3. 81 (3H, s), 6. 14-6. 22 (3H, m),

5 7.03 (1H, d, J=2.3Hz), 7.31 (1H, d, J=2.3Hz), 7.66 (1H, d, J=9.0Hz).

実施例102

4 - [(1 - ベンジルアゼパン - 4 - イル) アミノ] - 2 - メトキシベンズアミ ドの合成

10 実施例46の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例101で得た4-(アゼパン-4-イルアミノ)-2-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

IR (neat): 3455, 3309, 2931, 1646, 1577, 15 58, 1338, 1211, 1103cm⁻¹.

15 実施例103

4- [(8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクト-3-イル) ア ミノ] -2-メトキシベンズアミドの合成

実施例86(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、1-メチル-4-ピペリドンに代わって8-ベンジル-8-アザビシクロ

20 [3.2.1] オクタン-3-オンを用いた。

融点:138~140℃

実施例104

4-(8-アザビシクロ.[3.2.1] オクト-3-イルアミノ) -2-メトキ シベンズアミドの合成

25 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例103で得た4-[(8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)アミノ]-2-メトキシベンズアミドを原料に用いた。

IR (neat): 3448, 3313, 3131, 2939, 1643, 1585, 1342, 1211, 1099, 817cm⁻¹.

WO 03/082808

99

実施例105

4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-メトキシベン ズアミドの合成

(a) trans-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェ5 ニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

4ーブロモー2ーメトキシベンゾニトリル(500mg, 2.35mmol)、 trans-tert-ブチル 4ーアミノシクロヘキシルカルバメート(55 6mg, 2.59mmol)、ナトリウム-tert-ブトキシド(349mg 3.63mmol)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)

- 10 (21.5mg, 0.0235mmol)、2, 2'ービス(ジフェニルホスフィノ)ー1, 1'ーバイナフチル(44.0mg, 0.0707mmol)のトルエン(5ml)溶液を80℃で3時間半撹拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1~2/1で溶出)により精製し、さらにリパルプ洗浄を行うことでtrans
- 15 -tertーブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルパメート(560mg, 69%)を得た。
 - (b) 4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-メトキ シベンズアミドの合成

trans-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニ 20 ル)アミノ]シクロヘキシルカルバメート(250mg, 0.723mmol)に 濃硫酸(4ml)を加え80℃で1時間半撹拌した。反応液を氷にあけ、10 N-水酸化ナトリウム水溶液でpH11とした後、酢酸エチルで抽出した。有機 層を無水硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。溶液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/アンモニ ア水=100/10/1で溶出)で精製し、4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-2-メトキシベンズアミド(85mg, 45%)を得た。

IR (neat): 3455, 3301, 2927, 1635, 1581, 1562, 1423, 1338, 1211, 1103cm⁻¹.

PCT/JP03/03978

100

実施例106

4- [(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-メトキシベンズア ミドの合成

cis-4-アミノシクロヘキサンカルボン酸(2g, 13.9mmol)に

- (a) cis-4-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキサ 5 ンカルボン酸の合成
- 水酸化ナトリウム (2.23g, 55.8mmol) の水溶液 (30ml)、1, 4-ジオキサン (30ml) を加えた後、ジーtert-ブチルジカーボネート (6.09mmol, 27.9mmol)を0℃で加え、室温で14時間半撹拌 10 した。反応液を水に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。水層を5%硫酸水素カ リウムでpH4とした後酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗 浄した後、硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、cis-4 -[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]シクロヘキサンカルボン酸 (3.17g, 93%)を得た。
- 15 (b) ベンジル tertーブチル transーシクロヘキサンー1, 4ージ イルビスカルバメートの合成

c i s - 4 - [(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキサンカルボン酸(3.0g, 12.3mmol) のトルエン(90ml) 溶液にトリエチルアミン(2.06ml, 14.8mmol)、ジフェニルホスホリルアジド

- 20 (2.92ml, 13.6mmol)を順次加えた後80℃で1時間半撹拌した。 反応液にベンジルアルコール(1.53ml, 13.6mmol)を加え19時間加熱還流した。反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出し、有機層をあわせ飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。滤液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/酢酸エチ
- 25 ル=40/1、ヘキサン/酢酸エチル=4/1で溶出)により精製することでベンジル tert-ブチル trans-シクロヘキサン-1, 4-ジイルビスカルバメート(2.6g, 61%)を得た。
 - (c) cis-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシルカルバメートの合成

PCT/JP03/03978

101

ベンジル tertーブチル trans-シクロヘキサン-1, 4ージイル ビスカルバメート (2.6g, 7.46mmol) のエタノール (10ml) 溶 液に10%パラジウム/炭素 (260mg) を加え水素雰囲気下室温で8時間撹 拌した。反応液を濾過した後濾液を濃縮し、cis-tertーブチル 4ーア 5 ミノシクロヘキシルカルバメート (1.6g, 定量的) を得た。

(d) cis-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例 105 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、t rans -t er t - プチル 4 - アミノシクロヘキシルカルバメート 10 に代わってcis <math>-t er t - プチル 4 - アミノシクロヘキシルカルバメート を原料に用いた。

(e) 4-[(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] <math>-2-メトキシベンズアミドの合成

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た だし、cis-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

IR (neat): 3440, 3313, 3174, 2923, 1650, 1565, 1419, 1338, 1211cm⁻¹

実施例107

20 $4-\{[trans-4-(ベンジルアミノ)シクロヘキシル]アミノ\}-2-メトキシベンズアミドの合成$

実施例105で得られた4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-2-メトキシベンズアミド(200mg, 0.759mmol)のメタノール(10ml)溶液にベンズアルデヒド(0.077ml, 0.759

25 mmol)、酢酸(0.13ml, 2.28mmol)を加え30分撹拌した後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(57mg, 0.910mol)を加え室温で17時間撹拌した。反応液を1N-水酸化ナトリウム水溶液に注いだ後、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.25N-塩酸で抽出した後、水層を1N-水酸化ナトリウム水溶液でpH11とし、析出した固体を濾取し、更にジエチルエーテル

PCT/JP03/03978

102

でリパルプ洗浄を行うことで、 $4-\{[trans-4-(ベンジルアミノ)シ$ クロヘキシル] アミノ $\}-2-$ メトキシベンズアミド (110mg, 41%)を得た。

IR (neat) : 3444, 3317, 3166, 2927, 1650, 15 5 81, 1569, 1423, 1342, 1207cm⁻¹ 実施例108

 $4-({2-[ベンジル (メチル) アミノ] エチル} アミノ) <math>-2-$ メトキシベンズアミドの合成

(a) tertープチル 4ーシアノー3ーメチルー3メトキシフェニルカルバ10 メートの合成

実施例74で得た4-アミノー2-メトキシベンゾニトリル(2g, 13.5mm o l) のt-ブタノール(10ml)、テトラヒドロフラン(3ml) 混合溶液に水酸化ナトリウム(0.566g, 14.2mm o l) の水(6ml) 溶液を加えた後、ジーtert-ブチルジカーボネート(3.09mm o l, 14.2mm

- 2 mmol)のtーブタノール(2 ml)溶液を滴下し、室温で4日間撹拌した。なお途中ジーtertーブチルジカーボネート(11.9g,54.5 mmol)、水酸化ナトリウム(2.18g,54.5 mmol)を加えた。反応液を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカ20 ゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1~2/1で溶出)により精製し、tertーブチル 4-シアノ-3-メチル-3メトキシフェニルカルバメート(1.87g,56%)を得た。
 - (b) tert-ブチル 2-[ベンジル (メチル) アミノ] エチル (4-シアノ-3-メトキシフェニル) カルバメートの合成
- 25 氷冷下、水素化ナトリウム(78.6mg, 1.96mmol)にジメチルホルムアミド(0.5ml)を加えた後、tertーブチル 4ーシアノー3ーメチルー3メトキシフェニルカルバメート(470mg, 1.8mmol)のジメチルホルムアミド(1.5ml)溶液を滴下した。室温で1時間撹拌した後、Nー(2ークロロエチル)ーNーメチルベンジルアミン(347mg, 1.89

PCT/JP03/03978

103

mmo1)のジメチルホルムアミド (0.5m1) 溶液、よう化ナトリウム(約 20mg)を加え60℃で6時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1で溶出)により精製し、tert-ブチル 2 -[ベンジル(メチル)アミノ]エチル(<math>4-シアノ-3-メトキシフェニル)カルバメート(720mg, 96%)を得た。

- (c) $4-({2-[ベンジル (メチル) アミノ] エチル} アミノ) <math>-2-$ メトキシベンズアミドの合成
- 10 実施例 105 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル 2-[ベンジル (メチル) アミノ] エチル <math>(4-シア J-3-J) カルバメートを原料に用いた。

融点:153~155℃

実施例109

- 15 4-({3-[ベンジル(メチル)アミノ]プロピル}アミノ)-2-メトキシベンズアミドの合成
 - (a) tertープチル 3- [ベンジル (メチル) アミノ] プロピル (4-シアノ-3-メトキシフェニル) カルバメートの合成

実施例108(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た 20 だし、N-(2-2) に N-(2-2) に N-(2-2

(b) 4-({3-[ベンジル (メチル) アミノ] プロピル} アミノ) -2-メトキシベンズアミドの合成

実施例 $1 \ 0 \ 5$ (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た 25 だし、tert-プチル 3-[ベンジル (メチル) アミノ] プロピル <math>(4-シ) アノ-3-メトキシフェニル) カルバメートを原料に用いた。

融点:116~118℃

実施例110

4-{「2-(ジベンジルアミノ)エチル]アミノ}-2-メトキシベンズアミ

PCT/JP03/03978

104

ドの合成

(a) tert-ブチル 4-シアノ-3-メトキシフェニル [2-(ジベンジルアミノ) エチル] カルバメートの合成

実施例 108 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た だし、 $N-(2-\rho \mu x + \mu x +$

(b) $4-\{[2-(ジベンジルアミノ) エチル] アミノ\} -2-メトキシベンズアミドの合成$

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た 10 だし、tertーブチル 4ーシアノー3ーメトキシフェニル [2ー(ジベンジ ルアミノ)エチル]カルバメートを原料に用いた。

融点:136~138℃

実施例111

4-アニリノー2-メトキシベンズアミドの合成

15 (a) 4-アニリノー2-メトキシベンゾニトリルの合成

実施例105 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシルカルバメートに代わってアニリンを用いた。

- (b) 4-アニリノ-2-メトキシベンズアミドの合成
- 20 実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-アニリノ-2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

融点:192~194℃

実施例112

2-メトキシー4-(ピリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

- 25 (a) 2 メトキシー 4 (ピリジンー 4 イルアミノ) ベンゾニトリルの合成 実施例 1 0 5 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た だし、trans-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシルカルバメート に代わって4-アミノピリジンを用いた。
 - (b) 2-メトキシ-4-(ピリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成

PCT/JP03/03978

105

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-メトキシー4-(ピリジンー4-イルアミノ)ベンゾニトリルを原料に用いた。

IR (neat): 3440, 3255, 3166, 1650, 1577, 13
5 34, 995cm⁻¹

実施例113

4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロー2-メトキシベンズアミドの合成

(a) trans-tertープチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5-10 メトキシフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例74(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例105(a)で得られたtrans-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

15 (b) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロ <math>-2-メトキシベンズアミドの合成

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノ-5- メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

20 融点:200~202℃

実施例114

4-[(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロー2ーメトキシベンズアミドの合成

(a) cis-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5-メ25 トキシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例 74 (d) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例 106 (d) で得られた cis-tert-プチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

106

(b) 4- [(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロ-2 -メトキシベンズアミドの合成

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、cis-tert-ブチル 4-[(2-クロロ-4-シアノ-5-メト 5 キシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

IR (neat): 3455, 3413, 3166, 2927, 1650, 1581, 1423, 1353, 1211, 1110cm⁻¹

実施例115

 $5-クロロー2ーメトキシー4ー { [trans-4-(プロピルアミノ) シク ロヘキシル] アミノ} ベンズアミドの合成$

(a) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロ -2-メトキシベンゾニトリルの合成

実施例113で得られたtrans-tertーブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5ーメトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメート
 (2.0g, 5.26mmol)の塩化メチレン(20ml)溶液に4N-塩酸/ジオキサン(20ml)を加え室温で15時間半撹拌した。析出した固体を濾

過した後、濾物を水に溶かし、1N-水酸化ナトリウム水溶液でpH10~11 とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、4-[(trans-4-アミノ

- 20 シクロヘキシル)アミノ]-5-クロロー2-メトキシベンゾニトリル(1.45g,99%)を得た。
 - (b) $5-クロロー2ーメトキシー4ー { [trans-4-(プロピルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} ベンゾニトリルの合成$

加え室温で3時間撹拌した。反応液を飽和重曹水に注いだ後、酢酸エチルで抽出

PCT/JP03/03978

107

した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=15/1~クロロホルム/メタノール/アンモニア水=100/10/1で溶出)で精製し、5ークロロー2ーメトキシー4ー{[trans-4-(プロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}ベンゾニトリル(124mg,43%)を得た。

(c) 5-クロロー2ーメトキシー4- { [trans-4-(プロピルアミ)ノ) シクロヘキシル] アミノ} ベンズアミドの合成

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 10 し、5-クロロ-2-メトキシ-4- [trans-4-(プロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}ベンゾニトリルを原料に用いた。

IR (neat):3455,3409,3313,3147,2931,16 54,1589,1423,1361,1207,1114,809cm⁻¹ 実施例116

- 15 $5-クロロー4-\{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ\}-2-メトキシベンズアミドの合成$
 - (a) $5-クロロー4-\{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ\}-2-メトキシベンゾニトリルの合成$

実施例115(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た 20 だし、プロピオンアルデヒドに代わってアセトンを用いた。

(b) $5-クロロー4-{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}-2-メトキシベンズアミドの合成$

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、5-クロロー4-{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキ

25 シル] アミノ} -2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

IR (neat):3455,3409,3301,3158,2969,1650,1592,1423,1365,1211,1110,809cm⁻¹ 実施例117

5-クロロー4- { [trans-4-(ジメチルアミノ) シクロヘキシル] ア

PCT/JP03/03978

108

(a) 5-クロロー4- { [trans-4-(ジメチルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} -2-メトキシベングニトリルの合成

実施例115(a)で得た4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)]

- 5 アミノ] -5-クロロー2-メトキシベンゾニトリル (250mg, 0.893 mmol) のメタノール (10ml) 溶液にホルムアルデヒド液 (36%, 148mg, 1.78mmol)、酢酸 (0.255ml, 4.47mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム (123mg, 1.96mmol) を加え室温で6時間半撹拌した。反応液を飽和重曹水に注いだ後、酢酸エチルで抽出した。有機
- 10 層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=10/1で溶出)で精製し、5-クロロ-4-{[trans-4-(ジメチルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}-2-メトキシベンゾニトリル(229mg,83%)を得た。
- 15 (b) 5-クロロー4- { [trans-4-(ジメチルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} -2-メトキシベンズアミドの合成

実施例 41 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、5-クロロ-4- [trans-4-(ジメチルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}-2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

20 融点:202~203℃

実施例118

 $5-クロロー4-\{[trans-4-(シクロペンチルアミノ) シクロヘキシル] アミノ\} <math>-2-$ メトキシベンズアミドの合成

- (a) 5-クロロー4- { [trans-4-(シクロペンチルアミノ) シクロ・
- 25 ヘキシル] アミノ} -2-メトキシベンゾニトリルの合成

実施例115(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、プロピオンアルデヒドに代わってシクロペンタノンを用いた。

(b) $5-クロロー4-\{[trans-4-(シクロペンチルアミノ) シクロヘキシル] アミノ\} -2-メトキシベンズアミドの合成$

PCT/JP03/03978

109

実施例 41 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、5-クロロー4-{[trans-4-(シクロペンチルアミノ)シクロペキシル]アミノ}-2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

融点:169~171℃

- 5 実施例119
 - 5 ークロロー 2 ー メトキシー 4 ー { [(transー4ーピロリジンー1ーイルシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミドの合成
 - (a) $5-クロロー2-メトキシー4-{[(trans-4-ピロリジンー1-4ルシクロヘキシル)アミノ]ベンゾニトリルの合成・$
- 実施例115(a)で得た4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ]-5-クロロ-2-メトキシベンゾニトリル(250mg, 0.893 mmol)のジメチルホルムアミド(5ml)溶液に1,4-ジブロモブタン(0.106ml, 0.893mmol)、炭酸カリウム(246mg, 1.786mmol)を加え60度で5時間加熱撹拌した。反応液に1N水酸化ナトリ
- 15 ウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。 濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=10/1で溶出)で精製し、5-クロロ-2-メトキシー4-{[(trans-4-ピロリジン-1-4-4-1) が アミノ] ベンゾニトリルの粗生成物(188mg)を得た。
- 20 (b) $5-クロロー2-メトキシー4-{[(trans-4-ピロリジンー1- イルシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミドの合成$

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、5-クロロ-2-メトキシ-4-{[(trans-4-ピロリジン-1-イルシクロヘキシル)アミノ]ベンゾニトリルを原料に用いた。

25 IR (neat):3459,3417,3143,2942,1654,15 85,1427,1361,1214,1114,806cm⁻¹ 実施例120

 $5-クロロー2-メトキシー4-{[trans-4-(メチルアミノ) シクロ ヘキシル] アミノ} ベンズアミドの合成$

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

110

- (a) trans-N-メチルシクロへキサン-1, 4-ジアミンの合成 リチウムアルミニウムハイドライド(3.98g,105mmol)のテトラ ヒドロフラン(135ml)懸濁液に、水浴中11~13℃にて、transtert-ブチル 4-アミノシクロへキシルカルバメート(4.50g,21. 5 0mmol)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液を、10分間かけて加えた。 室温にて30分間攪拌した後に、加熱し還流条件下で6時間反応させた。反応終 了後、氷冷下にて水(4ml)、1N-水酸化ナトリウム水溶液(4ml)、水 (12ml)の順に注意深く滴下し、更に室温にて15分間攪拌した。懸濁した 混合物を、テトラヒドロフラン(60ml)、t-ブチルメチルエーテル(60 ml)、塩化メチレン(60ml)、t-ブチルメチルエーテル(60ml)、 テトラヒドロフラン(60ml)を順に用いて濾過した。濾液を濃縮して、trans-N-メチルシクロへキサン-1,4-ジアミン(2.46g,91%) を得た。
- (b) trans-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシル (メチル) 15 カルバメートの合成

trans-N-メチルシクロヘキサン-1, 4-ジアミン(2.48g,19.3mmol)のトルエン(25ml)溶液に、室温にてベンズアルデヒド(2.0ml,19.7mmol)を加えた後に、ディーンスタークトラップを用いたながら還流条件下で5時間攪拌した。室温まで冷やした後に、ジーter20 t-ジカルボナート(4.45ml,19.4mmol)を加えて、終夜攪拌した。続いて、1N-硫酸水素カリウム水溶液(20ml)を加え、室温にて7時間攪拌した。反応終了後、ジエチルエーテルで2回抽出し、水層を1N-水酸化ナトリウム水溶液を用いてアルカリ性にした後に、クロロホルムで2回抽出した。更に水層に食塩を加え、再びクロロホルムで抽出した。クロロホルム層をあわせ25 て、硫酸マグネシウムで脱水し、濾過し、濾液を濃縮して、trans-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシル(メチル)カルバメート(3.89g,88%)を得た。

(c) trans-tert-ブチル 4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル) アミノ] シクロヘキシル (メチル) カルバメートの合成

PCT/JP03/03978

111

実施例105 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 4-アミノシクロヘキシルカルバメート に代わって<math>trans-tert-プチル 4-アミノシクロヘキシル (メチル) カルバメートを用いた。

- 5 (d) trans-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5-メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシル(メチル)カルバメートの合成実施例74(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 4-[(4-シアノー3-メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシル(メチル)カルバメートを原料に用いた。
- 10 (e) 5 クロロー 2 メトキシー 4 { [trans-4-(メチルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} ベンズアミドの合成

実施例105(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5- メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシル(メチル)カルバメートを原料に用

融点:184~186℃

実施例121

15 いた。

 $4-\{[trans-4-(ベンジルアミノ)シクロヘキシル]アミノ\}-5-$ クロロー2ーメトキシベンズアミドの合成

20 実施例107の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(4-r)2)200つへキシル)r2]-2-y1キシベンズアミドに代わって、実施例113で得た4-[(trans-4-r)2)200つへキシル)r2]-5-000つと、メトキシベンズアミドを原料に用いた。

融点:204~206℃

25 実施例122

4- (アゼパン-4-イルアミノ) -3-クロロベンズアミドの合成

(a) $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}アゼパン-1-カルボキシレートの合成$

実施例45(a)の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。た

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

112

だし、tertープチル 4ーオキソアゼパンー1ーカルボキシレートを原料に用いた。

- (b) $tert-プチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル]アミノ}アゼパン-1-カルボキシレートの合成$
- 5 実施例 45 (b) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}アゼパン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$
 - (c) 4-(アゼパン-4-イルアミノ)-3-クロロベンズアミドの合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。た

10 だし、 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル]アミノ}アゼパン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 45-1. 61 (2H, m), 1. 6 6-1. 83 (3H, m), 1. 83-1. 92 (1H, m), 2. 66-2.

93 (4H, m), 3. 72-3. 85 (1H, m), 5. 54 (1H, d, J

15 = 8. 6 H z), 6. 70 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 04 (1 H, s), 7. 68 (2 H, d, J = 10. 2 H z), 7. 80 (1 H, s).

実施例123

4- [(1-ベンジルアゼパン-4-イル) アミノ] -3-クロロベンズアミド の合成

20 実施例46の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、 実施例122で得た4-(アゼパン-4-イルアミノ)-3-クロロベンズアミ ドを原料に用いた。

融点:174~175℃

実施例124

- 25 4- [(1-ベンジルピペリジン-3-イル) アミノ] -3-クロロベンズアミ ドの合成
 - (a) $tert-ブチル 3-\{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$

実施例45(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ

PCT/JP03/03978

113

し、tertーブチル 3ーオキソピペリジン-1ーカルボキシレートを原料に用いた。

- (b) tertーブチル 3-{ $[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル] アミノ} ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$
- 5 実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 3-{[4-(アミノカルボニル)フェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。
 - (c) 3-クロロー4-(ピペリジンー3-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ
- 10 し、 $tert-ブチル 3-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。$
 - (d) 4- [(1-ベンジルピペリジン-3-イル) アミノ] -3-クロロベン ズアミドの合成

実施例 46 の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、3 15 ークロロー4ー(ピペリジンー 3 ーイルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。 1 H ー NMR(DMSO - d $_6$) δ ; 1. 42-1. 68 (4 H, m) , 2. 2 9 - 2. 6 0 (4 H, m) , 3. 4 2 - 3. 5 7 (2 H, m) , 3. 7 0 (1 H, s) , 5. 4 8 (1 H, d, J = 8 . 8 H z) , 6 . 7 1 (1 H, d, J = 8 . 9 H z) , 7 . 0 5 (1 H, s) , 7 . 1 8 - 7 . 3 5 (5 H, m) , 7 . 6 3

20 - 7.76 (2 H, m), 7.81 (1 H, s).

実施例125

trans-4-[(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -3-クロロベンズアミドの合成

(a) tert-ブチル trans-4-[(4-シアノフェニル) アミノ]・25 シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル trans-4-アミノシクロヘキシルカルバメートとp-ブロモベンゾニトリルを原料に用いた。

(b) $tert-\overline{\jmath}f\nu$ $trans-4-[(2-\jmath \mu \mu -4-\nu \mu \mu -2) \mu -4-\nu \mu -2]$

PCT/JP03/03978

114

ル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル trans-4-[(4-シアノフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

5 (c) trans-4-[(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]ー3ークロロベンズアミドの合成

実施例59(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル trans-4-[(2-クロロー4-シアノフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

10 IR:3329,3178,1601,1392,1145,1037cm⁻¹ 実施例10の方法に準じて反応を行い、以下に示す実施例126~実施例130の化合物を合成した。ただし4ーアミノー2ーメトキシベンズアミドと対応するアルデヒドおよびケトンを原料に用いた。

実施例126

15 4- (シクロヘキシルアミノ) -2-メトキシベンズアミド

融点:156~159℃

実施例127

2-メトキシー4-(テトラヒドロー2H-チオピランー4-イルアミノ) ベン ズアミド

20 IR: 3309, 3167, 1643, 1581, 1342, 1103, 806 cm⁻¹

実施例128

2-メトキシー4- [(ピリジンー4-イルメチル) アミノ] ベンズアミド 融点:180~183℃

25 実施例129

2-メトキシー4-[(ピリジン-2-イルメチル) アミノ] ベンズアミド IR:3398, 3167, 1647, 1581, 1326, 1029cm⁻¹ 実施例130

2-メトキシー4-(テトラヒドロー2H-ピランー4-イルアミノ)ベンズア

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

115

ミド

IR:1585, 1334, 1215, 1084, 806cm⁻¹ 実施例131

5-クロロ-2-メトキシ4- (テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イルアミ

5 ノ) ベンズアミドの合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例130で得た2-メトキシー4-(テトラヒドロー2H-ピランー4-(ルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。

融点:218~220℃

10 実施例132

2-メトキシー4-(ピリジン-3-イルアミノ)ベンズアミドの合成

(a) メチル 2ーメトキシー4ー (ピリジンー3ーイルアミノ) ベンゾエートの合成

実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た 15 だし、tertーブチル 4-アミノシクロヘキシルカルバメートと3-ブロモ ピリジンを原料に用いた。

(b) 2-メトキシー4-(ピリジン-3-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例85(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ し、メチル 2-メトキシー4-(ピリジン-3-イルアミノ)ベンゾエートを

20 原料に用いた。

融点:164~166℃

実施例133

2-メトキシ-4-(ピリジン-2-イルアミノ)ベンズアミドの合成

(a) メチル 2-メトキシー4-(ピリジン-2-イルアミノ)ベンゾエート

25 の合成

実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 4ーアミノシクロヘキシルカルバメートと2ープロモピリジンを原料に用いた。

(b) 2-メトキシー4-(ピリジン-2-イルアミノ)ベンズアミドの合成

PCT/JP03/03978

116

実施例85(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、メチル 2-メトキシー4-(ピリジン-2-イルアミノ)ベンゾエートを原料に用いた。

融点:226~227℃

5 実施例134

 $4-\{[(trans-4-アミノシクロヘキシル) メチル] アミノ\} -2-メトキシベンズアミドの合成$

- (a) tertーブチル $trans-4-\{[(4-シアノ-3-メトキシフェニル) アミノ] メチル シクロヘキシルカルバメートの合成$
- 10 実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル trans-4-(アミノメチル)シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。
 - (b) $4-\{[(trans-4-アミノシクロヘキシル) メチル] アミノ\} 2-メトキシベンズアミドの合成$
- 15 実施例 5 9 (d) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル trans-4-{[(4-シアノ-3-メトキシフェニル)アミノ]メチル}シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

IR:1651, 1589, 1377, 1265, 1030, 810cm⁻¹ 実施例135

- 20 $4-\{[trans-4-(アミノメチル)シクロヘキシル]アミノ\}-2-メトキシベンズアミドの合成$
 - (a) trans-4-({[(ベンジルオキシ)カルボニル]アミノ}メチル)シクロヘキサンカルボン酸の合成

trans-4-(アミノメチル)シクロヘキサンカルボン酸 (15g, 95.

4mmol)のジオキサン(30ml)懸濁液にクロロギ酸ベンジル(16.3ml、114.48mmol)を加え0℃で2N 水酸化ナトリウム水溶液(228.9ml,228.9mmol)を滴下し、室温で18時間撹拌した。1N塩酸で中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水し濾過した。濾液を濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカ

PCT/JP03/03978

117

ラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1)により精製し、t rans -4 - ({[(ベンジルオキシ)カルボニル]アミノ}メチル)シクロヘキサンカルボン酸(11.99g,41.15mmol,43%)を得た。

5 (b) ベンジル {trans-4-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキシル} メチルカルバメートの合成

trans-4-({[(ベンジルオキシ)カルボニル]アミノ}メチル)シクロヘキサンカルボン酸(11g, 37.75mmol)のtert-ブタノール(110ml)溶液にトリエチルアミン(6.31ml,45.3

- 10 mmol)、ジフェニルホスホリルアジド(11.4g,41.52mmol)を加え8時間半加熱還流した。反応液を濃縮し、析出した白色固体を濾過により除き、濾液に酢酸エチル、水を加え抽出した。有機層を濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1~3:1)により精製し、酢酸エチルで再結晶を行うことでベンジル {trans-
- 15 4- [(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキシル} メチルカル バメート(2.35g,6.58mmol,17%)を得た。
 - (c) ベンジル (trans-4-アミノシクロヘキシル)メチルカルバメート 塩酸塩の合成

ベンジル 【4-[(tert-ブトキシカルボニル) アミノ] シクロヘキシ 20 ル}メチルカルバメート(2.5g,6.89mmol)のテトラヒドロフラン (25ml)溶液に4N塩酸-ジオキサン(25ml)を加え室温で20時間撹拌した。析出した固体を濾過し、ベンジル (4-アミノシクロヘキシル)メチルカルバメート 塩酸塩(1.83g,6.15mmol,89%)を得た。

- (d) ベンジル $\{t \ rans 4 [(4 シアノ 3 メトキシフェニル)\}$
- 25 アミノ] シクロヘキシル} メチルカルバメートの合成

実施例105 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、ベンジル (trans-4-rミノシクロヘキシル)メチルカルバメートを原料に用いた。

(e) 4- { [trans-4-(アミノメチル) シクロヘキシル] アミノ} -

PCT/JP03/03978

118

2-メトキシベンズアミドの合成

実施例59(d)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、ベンジル {4-[(4-シアノ-3-メトキシフェニル)アミノ]シクロヘキシル}メチルカルバメートを原料に用いた。

- 5 IR:3305, 1562, 1338, 1211, 1026cm⁻¹ 実施例136
 - 3 ークロロー 4 ー [(2 ーピロリジンー 1 ーイルエチル) アミノ] ベンズアミド の合成
 - (a) tertーブチル 4ーシアノフェニルカルバメートの合成
- 4ーシアノアニリン(5g, 42.3mmol)のジクロロメタン溶液(200mL)に炭酸ジtーブチル(11.1g, 50.8mmol)を加えた後、0℃にてジメチルアミノピリジン(1.0g, 8.5mmol)を加え室温にて3日間放置した。溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、tertーブチル 4ーシアノフェニルカルバメート(5.79g, 63%)を得た。
 - (b) tertーブチル 4ーシアノフェニル (2ーピロリジンー1ーイルエチル) カルバメートの合成

(c) 4-[(2-ピロリジン-1-イルエチル) アミノ] ベンズアミドの合

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

119

成

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 4ーシアノフェニル(2ーピロリジンー1ーイルエチル)カルバメートを原料に用いた。

5 (d) 3ークロロー4ー[(2ーピロリジン-1ーイルエチル)アミノ]ベンズアミドの合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(2-l'''''')] リンプアミドを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 68 (4H, br), 2. 65 (2H, m), 3. 25 (2H, m), 5. 73 (1H, t), 6. 71 (1H, d, J = 8. 6Hz), 7. 07 (1H, br), 7. 69 (2H, brt, J=8. 8Hz), 7. 80 (1H, d, J=1. 8Hz).

実施例137

- 15 cis-4-[(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] -3-クロロベンズアミドの合成
 - (a) cis-4-[(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] ベンゾニトリル の合成

4ープロモベンゾニトリル(1g, 5.56mmol)、トリス(ジベンジリ 20 デンアセトン)ジパラジウム(0)(50.9mg, 0.06mmol)、 (+)-2, 2'ービス(ジフェニルホスフィノ)-1, 1'ービナフチル(1 04mg, 0.17mmol)、cis-1, 2ージアミノシクロヘキサン(1.9g, 16.7mmol)、tertーブトキシナトリウム(747mg, 7.78mmol)のトルエン溶液を90℃にて4時間攪拌した。反応液を冷却後酢

- 25 酸エチル、水、飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて水層を酢酸エチルで抽出し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、cis-4-[(2-アミノシクロヘキシル)アミノ]ベンゾニトリル(702mg, 59%)を得た。
 - (b) c i s 4 [(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミドの

PCT/JP03/03978

120

合成

実施例 41 (b) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、cis-4-[(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] ベンゾニトリルを 原料に用いた。

5 (c) c i s -4-[(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] <math>-3-クロロベ ンズアミドの合成

実施例 45 (b) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、cis-4-[(2-r ミノシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミドを原料に用いた。

- 10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 31~1. 41 (3H, m), 1. 5 2~1. 62 (5H, m), 2. 98 (1H, brd), 5. 65 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 74 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 04 (1H, br), 7. 66 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 70 (1H, br), 7. 80 (1H, d, J=2. 0Hz).
- 15 実施例138

trans-4-[(2-アミノシクロヘキシル) アミノ] -3-クロロベンズ アミド 1 塩酸塩の合成

実施例137の方法に準じて反応を行ない、得られた化合物を実施例11の方法に準じて塩酸塩化を行い掲題の化合物を合成した。ただし、cis-1, 2-20 ジアミノシクロヘキサンの代わりにtrans-1, 2-3 ジアミノシクロヘキサンの代わりにtrans-1, 2-3 ジアミノシクロヘキサンを用いた。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 19~1. 51 (4H, m), 1. 6 4~1. 73 (2H, m), 1. 87~1. 90 (1H, m), 2. 06~2. 09 (1H; m), 3. 27 (1H, br), 5. 62 (1H, d, J=9. 9

25 Hz), 6. 92 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 11 (1H, br), 7. 70 (1H, dd, J=1. 8, 8. 6Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 00 (br, 2H).

実施例139

trans-4-{(3-アミノシクロヘキシル)アミノ}-3-クロロベンズ

PCT/JP03/03978

121

アミドの合成

(a) trans-2-(3-アミノシクロヘキシル)-1H-イソインドール-1, 3(2H)-ジオンの合成

c i s-2-(3-ヒドロキシシクロヘキシル) -1 H-イソインドール-1, 3 (2H) -ジオン(5g, 20.4mmol)のテトラヒドロフラン溶液に0 ℃にてトリエチルアミン(5.7mL, 40.8mmol)を加えた後、メタンスルホニルクロリド(2.4mL, 30.6mmol)を加え、同温で2時間攪拌した。反応液に水、酢酸エチルを加えたのち水層を酢酸エチルで抽出した後、混合有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

10 濃縮残渣のN-メチルピロリジノン溶液にアジ化ナトリウム(4.0g,61. $2 \, \mathrm{mm} \, \mathrm{o} \, \mathrm{I}$)を加え、 $90 \, \mathrm{C}$ にて $2 \, \mathrm{th} \, \mathrm{lh} \, \mathrm{lh} \, \mathrm{lh}$ 定応液を冷却後水、ジエチルエーテルを加えた後水層をジエチルエーテルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

- (b) trans-tert-ブチル 3-アミノシクロヘキシルカルバメートの合成
- trans-2-(3-アミノシクロヘキシル)-1H-イソインドール-1,
 3(2H)-ジオンのジクロロメタン溶液に炭酸ジtーブチル(8.9g, 40.8mmol)を加え、一晩攪拌、反応液を濃縮した。シリカゲルクロマトグラフィーにて精製した白色固体を40%メチルアミンーメタノール溶液(100mL)に溶かし、70℃にて2時間攪拌した。反応液を濃縮後、酢酸エチルを加25 え、析出した白色固体を濾過後、濾液を濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、trans-tert-ブチル 3-アミノシクロヘキシルカルバメート(2.0g, cis-2-(3-ヒドロキシシクロヘキシル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオンから5工程で48%)を得た。(c) trans-tert-ブチル 3-「(4-シアノフェニル)アミ

PCT/JP03/03978

ノ]シクロヘキシルカルバメートの合成

4ープロモベンゾニトリル (500mg, 2.78mmol)、トリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム (0) (25.4mg, 0.03mmol)、

122

- (+) -2, 2' \forall Z = Z
- 5 1.9mg, 0.08mmol)、trans-tert-ブチル 3-アミノシクロヘキシルカルバメート(655mg, 3.06mmol)、tert-ブトキシナトリウム(374mg, 3.89mmol)のトルエン溶液を90℃にて4時間攪拌した。反応液を冷却後酢酸エチル、水、飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて水層を酢酸エチルで抽出し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。残渣を
- 10 シリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、trans-tert-ブチル 3 -[(4-シアノフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメート (354mg, 41%) を得た。
 - (d) trans-tert-ブチル 3-[(2-クロロー4-シアノフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成
- 15 実施例45(b)の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、transーtertーブチル 3-[(4-シアノフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。
 - (e) $trans-4-\{(3-アミノシクロヘキシル)アミノ\}-3-クロロベンズアミドの合成$
- 20 実施例 41 (b) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、trans-tert-ブチル 3-[(2-クロロー4-シアノフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 32~1. 72 (10H, m), 3. 04 (1H, m), 3. 84 (1H, m), 5. 05 (1H, d), 6. 77

25 (1H, d), 7. 07 (1H, br), 7. 68 (1H, dd), 7. 72 (1H, br), 7. 80 (1H, d).

実施例140

4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-フルオロベンズアミドの合成

PCT/JP03/03978

123

(a) tert-プチル trans-4-[(4-シアノ-3-フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例105 (a) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。 ただし、4-プロモー2-フルオロベンゾニトリルと t e r t -ブチル t r a n s - 4 - アミノシクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

(b) 4-[t rans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-フルオロベンズアミドの合成

実施例 59 (d) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-プチル trans-4-[(4-シアノ-3-フルオロフェ 10 ニル) アミノ] シクロヘキシルカルパメートを原料に用いた。

融点:166~167℃

実施例141

4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロー2-フルオロベンズアミドの合成

15 (a) tert-プチル trans-4-[(2-クロロー4-シアノー5-フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例45(b)の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例140(a)で得たtertーブチル trans-4-[(4-シアノ-3-フルオロフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に20 用いた。

(b) 4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロ-2-フルオロベンズアミドの合成

融点:160~162℃

実施例142

4 - [(1 - ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] - 2 - メトキシ-5 - メ チルベンズアミドの合成 WO 03/082808 PCT/JP03/03978

124

(a) 2-(5-メトキシー2-メチルー4-ニトロフェニル) <math>-1 Hーイソインドールー1、3(2H) -ジオンの合成

5-メトキシー2-メチルー4-ニトロフェニルアミン(3.0g, 16.5 mmol)の酢酸(30mL)溶液に無水フタル酸(2.7g, 18.1

- 5 mmo1)を添加し110℃にて3時間攪拌した。放冷後溶媒を減圧下留去し、得られた残渣を無水酢酸(30mL)に溶解し、100℃にて5時間攪拌した。放冷後、無水酢酸を減圧留去し、得られた残渣をジエチルエーテルで洗浄することにより2-(5-メトキシ-2-メチル-4-ニトロフェニル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン(4.2g,82%)を淡褐色粉末として10 得た。
 - (b) 2-(4-アミノ-5-メトキシ-2-メチルフェニル) -1H-イソインドール-1, 3(2H) -ジオンの合成

実施例 3 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、2-(5-) トキシー 2- メチルー 4- ニトロフェニル)-1 Hーイソインドー 15 ルー 1, 3 (2 H) - ジオンを原料に用いた。

(c) 4-(1,3-ジオキソー1,3-ジヒドロー2H-イソインドールー2-イル)-2-メトキシー5-メチルベンゾニトリルの合成

2-(4-アミノ-5-メトキシ-2-メチルフェニル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン(280mg,1.0mmol)に濃塩酸(0.

20 4mL) および水 (5mL) を添加し、氷冷下、亜硝酸ナトリウム (1.2 mmol,83mg) の水溶液 (2mL) を滴下し10分間攪拌することによりジアゾニウム塩溶液を調製した。シアン化カリウム (325mg,5.0 mmol) およびシアン化第一銅 (360mg,4.0mmol) の水溶液 (5mL) に調製したジアゾニウム塩溶液を室温にて滴下した後、50℃にて2時間25 攪拌した。反応液に飽和食塩水および飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出した後 (2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:1) にて精製することにより、4-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-イル)-2-メトキシ-5-メチルベ

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

125

ンゾニトリル(112mg, 38%)を淡褐色粉末として得た。

- (d) 4ーアミノー2ーメトキシー5ーメチルベンゾニトリルの合成
- 4-(1,3-ジオキソー1,3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-イ
- ル) -2-メトキシ-5-メチルベンゾニトリル(100mg, 0.34
- 5 mmol)のエタノール(10mL)溶液にテトラヒドロフラン(5mL)および35%ヒドラジン水溶液(155μL, 1.7mmol)を添加し、室温にて5時間攪拌後、50℃で1時間攪拌した。反応液に飽和食塩水および飽和重曹水を添加し酢酸エチルで抽出した後(3回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、さらに残渣をジエチルエーテルで洗浄することにより
- .0 トグラフィーにて精製し、さらに残渣をジエチルエーテルで洗浄することにより 4ーアミノー2ーメトキシー5ーメチルベンゾニトリル(40mg,73%)を 淡褐色粉末として得た。
 - (e) 4ープロモー2ーメトキシー5ーメチルベンゾニトリルの合成

4-アミノー2-メトキシー5-メチルベンゾニトリル(40mg, 0.25

- 15 mmol)に48%HBr水(140μL, 1.2mmol)および水(1mL)を添加し、氷冷下、亜硝酸ナトリウム(20mg, 0.30mmol)の水溶液(0.5mL)を滴下し10分間攪拌することによりジアゾニウム塩溶液を調製した。臭化第一銅(177mg, 1.2mmol)を48%HBr水(5mL)に溶解し、調製したジアゾニウム塩溶液を室温にて滴下した後、50℃にて1時間攪拌した。反応液に飽和食塩水を添加し、酢酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水および飽和重曹水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣を50%ジエチルエーテルーへキサンに
- 25 (f) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2-メトキシー

(35mg, 63%)を白色粉末として得た。

5ーメチルベンゾニトリルの合成

て洗浄することにより、4ープロモー2ーメトキシー5ーメチルベンゾニトリル

実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-ブロモ-2-メトキシ-5-メチルベンゾニトリルを原料に用いた。

(g) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メトキシー

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

126

5-メチルベンズアミドの合成

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2-メトキシ-5--メチルベンゾニトリルを原料に用いた。

5 融点:153~156℃

 1 H-NMR (CDCl₃) δ; 1. 50-1. 70 (2H, m), 2. 00 -2. 14 (5H, m), 2. 22 (2H, m), 2. 78-2. 95 (2H, m), 3. 40 (1H, m), 3. 55 (2H, s), 3. 82 (1H, d, J=7. 5Hz), 3. 92 (3H, s), 5. 53 (1H, br s), 6. 1

10 1 (1H, s), 7. 25-7. 40 (5H, m), 7. 57 (1H, br s), 7. 87 (1H, s).

実施例143

2-メトキシー5-メチルー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミド の合成

15 実施例 1 4 の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例 1 4 1 で得た 4 ー [(1 ーベンジルピペリジンー 4 ーイル) アミノ] ー 2 ーメトキシー 5 ーメチルベンズアミドを原料に用いた。

融点:194~196℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 35 (2H, m), 1. 76-1. 20 90 (2H, m), 2. 50-2. 70 (2H, m), 2. 85-3. 00 (2H, m), 2. 30-3. 50 (1H, m), 3. 84 (3H, s), 4. 91 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 16 (1H, s), 7. 02 (1H, brs), 7. 33 (1H, brs), 7. 52 (1H, s).

実施例144

- 25 5-クロロー2-メトキシー4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアミド の合成
 - (a) 5-クロロー4-ヒドロキシー2-メトキシ安息香酸メチルの合成<math>4-アミノー5-クロロー2-メトキシ安息香酸(1.0g,5.0 mmol) に48%HBF $_4$ 水(1.6mL,12.4mmol) および水(5

PCT/JP03/03978

127

mL)を添加し、氷冷下、亜硝酸ナトリウム(345mg, 5.5mmol)の水溶液(3mL)を滴下し20分間攪拌した。析出した白色沈殿物を濾取することによりジアゾニウム塩(湿重量1.3g)を単離した。本ジアゾニウム塩を酢酸(50mL)に懸濁させ100℃にて1時間攪拌した。室温にて1昼夜放置後、反応液に飽和食塩水を添加し、酢酸エチルで抽出した後(3回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をメタノール(20mL)に溶解後、氷冷下塩化チオニル(1mL)を滴下し、室温まで昇温した後、終夜攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製後、得られた結晶を50%ジエチルエーテル・クロマトグラフィーにより精製後、得られた結晶を50%ジエチルエーテル・ヘキサンにて洗浄することにより、5ークロロー4ーヒドロキシー2ーメトキシ安息香酸メチル(518mg, 48%)を暗褐色粉末として得た。

(b) 5 ークロロー 2 ーメトキシー 4 ー (ピペリジンー 4 ーイルオキシ) ベンズ アミドの合成

5 ークロロー4 ーヒドロキシー2 ーメトキシ安息香酸メチル(220mg, 1. $0.1 \, \text{mmol}$ にトルエン($2.0 \, \text{mL}$)、 $1 - \text{tert} - \vec{\mathcal{J}}$ トキシカルボニルー 4ーヒドロキシピペリジン(409mg, 2.03mmol)およびシアノメチ レントリーnーブチルホスホラン(490mg, 2.03mmol)を添加し、 100℃で4時間攪拌した。放冷後、反応液に飽和食塩水を注入し酢酸エチルで 抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィ-にて精製 することにより、tertーブチル 4- 「2-クロロー5-メトキシー4-(メトキシカルボニル) フェノキシ」ピペリジンー1ーカルボキシレート(51 0mg)を淡褐色油状物として得た。本品のジクロロメタン(15mL)溶液に 室温にてトリフルオロ酢酸(10mL)を添加し、1時間攪拌後、反応溶媒を減 圧下留去することにより粗5ークロロー2-メトキシー4-(ピペリジンー4-イルオキシ)安息香酸メチルトリフルオロ酢酸塩を赤褐色油状物として得た。 本品をN, N-ジメチルホルムアミド(10mL)に溶解し、ホルムアミド(2 $00\mu L$, 5. 0 mmol) および25%ナトリウムメトキシドーメタノール溶 液 (950 μ L, 6.0 mm o 1) を添加後80℃にて3時間攪拌した。さらに

15

WO 03/082808 PCT/JP03/03978

128

本反応液にギ酸アンモニウム(20g)を添加し、170~180℃にて6時間加熱攪拌した。減圧下溶媒を留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=99:1)にて精製することにより5ークロロー4ー[(1ーホルミルピペリジンー4ーイル)オキシ]ー2ーメトキシベンズ アミド(112mg)を無色油状物として得た。本品(110mg, 0.35

5 アミド (112mg) を無色油状物として得た。本品 (110mg, 0.35 mmol) のメタノール (10mL) 溶液に氷冷下塩化チオニル (130μL,

1. 76 mm o 1) を滴下し、60℃まで昇温後2時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=90:10:0.5) にて精製することにより5

10 ークロロー2ーメトキシー4ー(ピペリジンー4ーイルオキシ)ベンズアミド(26mg, 26%)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 45-1. 65 (2H, m), 1. 78-2. 00 (2H, m), 2. 55-2. 68 (2H, m), 2. 90-3. 00 (2H, m), 3. 92 (3H, s), 4. 74 (1H, m), 6. 85

(1H, s), 7. 45-7. 60 (2H, brm), 7. 82 (1H, s). 実施例145

5ークロロー2ーフルオロー4ー(ピペリジンー4ーイルアミノ)ベンズアミドの合成

(a) $t e r t - ブチル 4 - \{ [4 - (アミノカルボニル) - 2 - クロロ-5 \\ 20 - フルオロフェニル] アミノ ピペリジン-1-カルボキシレート および <math>t e r t - ブチル 4 - \{ [4 - (アミノカルボニル) - 2 - クロロ-3 - フルオロフェニル] アミノ ピペリジン-1-カルボキシレートの合成$

イソプロパノール(20mL)に実施例65(c)で得られた tert-ブチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェニル]アミノ\}ピペ リジンー<math>1-$ カルボキシレート(290mg, 0.86mmol)およびN-クロロスクシンイミド(115mg, 0.86mmol)を添加し60Cにて1時間攪拌した。放冷後、反応溶媒を減圧下留去し、残渣を分取TLCにて分離精製後、得られた粗結晶をジエチルエーテルにて洗浄することにより tert-ブチル $4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロ-5-フルオロフェニル]$

PCT/JP03/03978

129

アミノ} ピペリジンー1ーカルボキシレート(102mg, 32%)および $tertin total r tープチル 4ー{ [4ー(アミノカルボニル)ー2ークロロー3ーフルオロフェニル] アミノ} ピペリジンー1ーカルボキシレート(<math>55mg$, 17%)を白色結晶性粉末として得た。

5 (b) 5ークロロー2ーフルオロー4ー(ピペリジンー4ーイルアミノ)ベンズアミドの合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル4-{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロー5-フルオロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

- 10 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 30-1. 45 (2H, m), 1. 72-1. 85 (2H, m), 2. 50-2. 60 (2H, m), 2. 85-2. 95 (2H, m), 3. 30-3. 50 (1H, m), 5. 55 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 63 (1H, d, J=14. 2Hz), 7. 22 (1H, brs), 7. 37 (1H, brs), 7. 61 (1H, d, J=7. 9Hz).
- 15 実施例146

3 ークロロー 2 ーフルオロー 4 ー (ピペリジンー 4 ーイルアミノ) ベンズアミド の合成

実施例45(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例145(a)で得た $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボ20 ニル)-2-クロロ-3-フルオロフェニル]アミノ}ピペリジン-<math>1-カルボキシレートを原料に用いた。$

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 32-1. 50 (2H, m), 1. 74-1. 88 (2H, m), 2. 50-2. 62 (2H, m), 2. 90-3. 00 (2H, m), 3. 35-3. 55 (1H, m), 5. 58 (1H, d, J =8. 2Hz), 6. 66 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 25-7. 40 (2H, brm), 7. 51 (1H, t, J=8. 8Hz).

実施例147

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2, 6-ジフルオロベンズアミドの合成

PCT/JP03/03978

130

- (a) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2, 6-ジフル オロベンゾニトリルの合成
- 2, 4, 6-トリフルオロベンゾニトリル (1.0g, 6.37mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (5mL) 溶液に炭酸カリウム (2.63g, 1
- 5 9.1 mm o 1)を添加し、室温にて攪拌しながら4-アミノー1-ベンジルピペリジン(1.33 m L, 6.37 mm o 1)を速やかに滴下し、さらに1時間攪拌した。反応液に飽和食塩水および飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(20~50%
- 10 酢酸エチル-ヘキサン)にて精製することにより、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ]-2, 6-ジフルオロベンゾニトリル(505mg,24%)を得た。(無色針状晶)
 - (b) 4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] <math>-2, 6-ジフル オロベンズアミドの合成
- 15 実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2,6-ジフルオロベンゾニトリルを原料に用いた。

融点:201~203℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 25-1. 45 (2H, m), 1. 7 20 5-1. 95 (2H, m), 2. 00-2. 15 (2H, m), 2. 68-2. 80 (2H, m), 3. 16-3. 30 (1H, m), 3. 45 (2H, s), 6. 20 (2H, d, J=11. 7Hz), 6. 38 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 20-7. 35 (5H, m), 7. 40 (1H, brs), 7. 60 (1H, s).

25 実施例148

2,6-ジフルオロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実 施例147(b)で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ] -2,6-ジフルオロベンズアミドを原料に用いた。

PCT/JP03/03978

131

融点:166~168℃

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ; 1. 10-1. 30 (2H, m), 1. 7 0-1. 90 (2H, m), 2. 51-2. 60 (2H, m), 2. 85-3. 00 (2H, m), 3. 16-3. 40 (1H, m), 6. 20 (2H, d, J = 11. 7Hz), 6. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 40 (1H, brs), 7. 59 (1H, s).

実施例149

 $2-フルオロー4-{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}ベンズアミドの合成$

- 実施例140で得られた4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-2-フルオロベンズアミド(180mg, 0.716mmol)のメタノール(8ml)溶液にアセトン(0.052ml, 0.716mmol)、酢酸(0.122ml, 2.14mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(54mg, 0.859mol)を加え室温で20時間撹拌した。途中アセトン(0.
- 15 052m1, 0.716mmol)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム(45mg, 0.716mol)を加えた。反応液を飽和重曹水に注いだ後、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.25N-塩酸で抽出した後、水層を1N-水酸化ナトリウム水溶液でpH11とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムムで脱水し濾過した後、濾液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムク
- 20 ロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール/アンモニア水=100/10/101で溶出)により精製し、2-フルオロー4-{[trans-4-(イソプロピルアミノ)シクロヘキシル]アミノ}ベンズアミド(160mg, 76%)を得た。

融点:174~176℃

25 実施例150

2-フルオロー4ー[(4-ニトロフェニル) アミノ] ベンズアミドの合成 (a) 2-フルオロー4ー[(4-ニトロフェニル) アミノ] ベンゾニトリルの 合成

実施例105 (a) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

132

だし、4-プロモー2-メトキシベンゾニトリルに代わって <math>4-プロモー2-フルオロベンゾニトリルを原料に、また t r a n s -t e r t - T - T - T - - T

(b) 2-フルオロー4ー [(4ーニトロフェニル) アミノ] ベンズアミドの合5 成

2-フルオロー4-[(4-ニトロフェニル) アミノ] ベンゾニトリル (29 8 mg, 1.16 mm o 1), 1 N-水酸化ナトリウム水溶液 (3.5 mL), エタノール (20 mL) の混合物を90℃で8.5 時間攪拌した。溶媒を留去し、1 N-水酸化ナトリウム水溶液 (30 mL) を加え酢酸エチル (30 mL) で3

10 回抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、残査固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3:2~1:2で溶出)により精製し、2-フルオロー4-[(4-ニトロフェニル)アミノ]ベンズアミドを45.8mg(褐色固体,0.166mmol,14%)得た。

IR (neat): 1585, 1304, 1265, 1111, 829cm⁻¹

15 実施例151

2ーフルオロー4ー [transー(4ーヒドロキシシクロヘキシル) アミノ] ベンズアミドの合成

- (a) 2-フルオロー4- [trans-(4-ヒドロキシシクロヘキシル) ア ミノ] ベンゾニトリルの合成
- 20 2, 4-ジフルオロベンゾニトリル(417mg, 3.00mmol), tr ans-4-アミノシクロヘキサノール(380mg, 3.30mmol), ピ リジン(8mL)の混合物を50℃で5時間攪拌した。溶媒を留去し、水(30 mL)を加え酢酸エチル(30mL)で3回抽出した。有機層を硫酸マグネシウ ムで乾燥後溶媒を留去し、残査固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘ・
- 25 キサン/酢酸エチル=2:1~1:2で溶出)により精製し、2-フルオロー4
 [trans-(4-ヒドロキシシクロヘキシル)アミノ]ベンゾニトリルを84.3mg(褐色固体,0.360mmol,12%)得た。
 - (b) $2-7\nu$ オロー4ー [trans-(4-E) ロヘキシル) アミノ] ベンズアミド

PCT/JP03/03978

133

2-フルオロー4- [trans-(4-ヒドロキシシクロヘキシル)アミノ]ベンゾニトリル(105mg, 0.448mmol),水酸化リチウム(32.2mg, 1.34mmol),メタノール(2.5mL)の混合物に室温下30%-過酸化水素水(0.30mL),水(0.50mL)を順に滴下し、室温下4時間攪拌した。10%-チオ硫酸ナトリウム水溶液を加えて反応を止め、溶媒を留去した。残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液(20mL)を加え、酢酸エチル(20mL)で2回抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、残査固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30:1で溶出)により精製し、2-フルオロー4- [trans-(4-ヒドロキシシクロヘキシル)アミノ]ベンズアミドを77.8mg(白色固体,0.308mmol,62%)得た。

実施例152

 $c m^{-1}$

15 4ー (1ーアザビシクロ [2.2.2] オクトー3ーイルアミノ) ー2ーフルオロベンズアミドの合成

IR (neat): 3321, 1601, 1361, 1098, 829, 771

実施例10の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、p ーアミノベンズアミドに代わって実施例65(b)で得た4ーアミノー2ーフル オロベンズアミドを原料に、また1ーベンジルー4ーピペリドンに代わってキヌ 20 クリジン-3-オンを用いた。

IR (neat):3166, 1604, 1381, 1095, 818cm⁻¹ 実施例153

4-[(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] <math>-2-フルオロベンズア ミドの合成

25 (a) c i s - t e r t - ブチル 4 - [(4 - シアノ - 3 - フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例105(a)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4ープロモー2ーメトキシベンゾニトリルに代わって4ープロモー2ーフルオロベンゾニトリルを原料に、またtransーtertーブチル 4ーアミ

PCT/JP03/03978

134

ノシクロヘキシルカルバメートに代わって c i s - t e r t - ブチル 4 - アミノシクロヘキシルカルバメートを用いた。

- (b) 4-[(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] <math>-2-フルオロベンズアミドの合成
- 5 実施例 59 (d) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、cis-tert-ブチル 4- [(4-シアノ-3-フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

IR (neat):2931, 1620, 1377, 1091, 825cm⁻¹ 実施例154

- 10 4-[(cis-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロー2-フル オロベンズアミドの合成
 - (a) cis-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5-フル オロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例 59 (d) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 20 し、cis-tert-ブチル 4-[(2-クロロー4-シアノー5-フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

IR (neat):2916, 1612, 1369, 11111, 922cm⁻¹ 実施例155

3-クロロー4-(ピロリジン-3-イルアミノ)ベンズアミドの合成

25 (a) tertーブチル 3ーヒドロキシピロリジンー1ーカルボキシレート の合成

3-ピロリジノール (5g, 57. 4mmol) のジクロロメタン溶液 (50mL) に炭酸ジtertーブチル (13. 8g, 63. 1mmol) のジクロロメタン溶液を加え一晩放置した。溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルクロマト

PCT/JP03/03978

135

グラフィーにて精製し、tert-ブチル 3ーヒドロキシピロリジンー1ーカルボキシレート (9.23g,86%) を得た。

- (b) tertープチル 3-アミノピロリジン-1-カルボキシレートの合 成
- tertーブチル 3ーヒドロキシピロリジンー1ーカルボキシレート(50 0 mg, 2.67 mmo1)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)にトリエチルアミン(0.75 mL, 5.34 mmo1)、メタンスルホニルクロライド(0.31 mL, 4.00 mmo1)を0℃にて加え、同温で1.5時間攪拌した。反応液に水、酢酸エチルを加えた後、酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮残渣をNーメチルピロリジノン(20 mL)に溶解させ、0℃にてアジ化ナトリウム(520.8 mg, 8.01 mmo1)を加え、80℃に加熱して3時間攪拌した。反応液を0℃に冷却後水、ジエチルエーテルを加え、ジエチルエーテルで2回抽出したのち無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、アジド体を得た。
- 15 上のアジド体のメタノール溶液(50mL)に窒素雰囲気下にてパラジウム炭素(250mg)を加えた後、水素雰囲気下にて3時間攪拌した。反応液をセライト濾過したのち濾液を減圧留去した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、<math>tert-ブチル 3-アミノピロリジン-1-カルボキシレート(365.6mg,73%)を得た。
- 20 (c) tert-ブチル 3-[(4-シアノフェニル) アミノ] ピロリジン <math>-1-カルボキシレートの合成

4ープロモベンゾニトリル(330mg, 1.83mmol)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(16.8mg, 0.03mmol)、(+) -2, 2'ービス(ジフェニルホスフィノ)-1, 1'ービナフチル(34.

2mg, 0.08mmol)、tert-ブトキシナトリウム(246.6mg,
 2.57mmol)にtert-ブチル 3-アミノピロリジン-1-カルボキシレート(360mg, 2.01mmol)のトルエン溶液(5mL)を加え、80℃にて4時間攪拌した。反応液を減圧留去後、2-プロパノールを加えてリパルプ洗浄することによりtert-ブチル 3-[(4-シアノフェニル)ア

PCT/JP03/03978

136

ミノ] ピロリジン-1-カルボキシレート(274.4mg,52%)を得た。

(d) tert-ブチル 3-[(2-クロロー4-シアノフェニル) アミノ] ピロリジンー1ーカルボキシレートの合成

実施例 45 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただ 5 し、tert-ブチル 3-[(4-シアノフェニル) アミノ] ピロリジン-1 -カルボキシレートを原料に用いた。

- (e) 3ークロロー4ー(ピロリジンー3ーイルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 3ー[(2ークロロー4ーシアノフェニル)アミノ]ピロリジン-1ーカルボキシレートを原料に用いた。
 - ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 58 (1H, m), 2. 05 (1H, m), 2. 71 (2H, m), 2. 90 (1H, m), 2. 97 (2H, m), 3. 92 (1H, m), 5. 45 (1H, d, J=6. 78Hz), 6. 74 (1H, d, J=8. 80Hz), 7. 08 (1H, br), 7. 68 (1H,
- 15 dd, J=2.01, 8.06Hz), 7.73 (1H, br), 7.79 (1 H, d, J=2.01Hz).

実施例156

4- (アゼパン-3-イルアミノ) -3-クロロベンズアミドの合成

- (a) t e r t ブチル 3 アミノアゼパン 1 カルボキシレートの合成実施例 <math>155 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。た だし、t e r t - ブチル 3 - tドロキシアゼパン - 1 - カルボキシレートを原料に用いた。
 - (b) tert-ブチル 3-[(4-シアノフェニル) アミノ] アゼパンー 1-カルボキシレートの合成
- 25 実施例155(c)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 3-アミノアゼパン-1-カルボキシレートを原料に用いた。
 - (c) tert-ブチル 3-[(2-クロロ-4-シアノフェニル) アミノファゼパン-1-カルボキシレートの合成

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

137

実施例 45 (b) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tert-ブチル 3-[(4-シアノフェニル) アミノ] アゼパン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

- (d) 4- (アゼパンー3-イルアミノ) -3-クロロベンズアミドの合成
- 5 実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、tertーブチル 3-[(2-クロロー4-シアノフェニル)アミノ]アゼパン-1-カルボキシレートを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ ; 1. 52 (1H, m), 1. 64-1. 8 7 (5H, m), 2. 88-3. 05 (4H, m), 3. 89 (1H, br),

10 5.67 (1H, d, J=8.80Hz), 6.81 (1H, d, J=8.62Hz), 7.10 (1H, br), 7.70 (1H, d, J=8.62Hz), 7.76 (1H, br), 7.82 (1H, d, J=1.29Hz). 实施例157

3 ークロロー 5 ーフルオロー 4 ー (ピペリジンー 4 ーイルアミノ) ベンズアミド 15 の合成

- (a) tertーブチル 4-{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロー6-フルオロフェニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートの合成実施例45(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例68(d)で得られたtertーブチル 4-{[4-(アミノカルコンエニル]アミノ}ピペリジン-1-カルボキシレートを原料に用いた。
 - (b) 3-クロロ-5-フルオロ-4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベン ズアミドの合成

 $tert-ブチル 4-\{[4-(アミノカルボニル)-2-クロロー6-フ2-25 ルオロフェニル]アミノ}ピペリジンー1-カルボキシレートに塩酸ージオキサン (25 m L)を加え、一晩攪拌した。析出物を濾取後シリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、<math>3-クロロ-5-フルオロ-4-(ピペリジン-4-イルア・ミノ)ベンズアミド (505.5 mg, 4-アミノー3-フルオロベンズアミドから34%)を得た。$

PCT/JP03/03978

138

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 36 (2H, m), 1. 80 (2H, m), 2. 94 (2H, m), 3. 59 (1H, m), 4. 77 (1H, dd, J=1. 84, 8. 99Hz), 7. 33 (1H, br), 7. 58 (1H, dd, J=2. 02, 14. 02Hz), 7. 72 (d, 1H, J=2. 02H 5 z), 7. 88 (1H, br).

実施例158

4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] - 5-フルオロ-2 -メトキシベンズアミドの合成

- (a) tert-ブチル (trans-4-[(4-シアノ-2, 5-ジフル 10 オロフェニル) アミノ] シクロヘキシル) カルバメートの合成
- 2, 4, 5ートリフルオロベンゾニトリル(1.0g, 6.37mmo1)のジメチルホルムアミド(20mL)溶液に炭酸カリウム(2,63g,19.1 mmol)を添加し、氷冷下攪拌しながらtransーtertーブチル 4ーアミノシクロヘキシルカルバメート(1.50g,7.0mmol)のジメチル15 ホルムアミド(10mL)溶液を速やかに滴下し室温に昇温後さらに3時間攪拌した。反応液に飽和食塩水および飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をジエチルエーテルーヘキサンにて洗浄することによりtertーブチル (trans-4-[(4-シアノ-2,5-ジフルオロフェニル)アミノ]シクロヘキシル)カルバメート(1.1g,50%)を白色粉末として得た。
 - (b) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-フルオロ-2-メトキシベンゾニトリルの合成

tert-ブチル (trans-4-[(4-シアノ-2,5-ジフルオロ 25 フェニル)アミノ]シクロヘキシル)カルバメート(<math>351mg, 1.0mmol)のジクロロメタン(5mL)に氷冷下トリフルオロ酢酸(5mL)を添加し室温まで昇温後 2 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、テトラヒドロフラン(5mL)およびナトリウムメトキシドのメタノール溶液($574\mu L$, 10mmol)を添加し12時間加熱還流した。反応液に飽和食塩水を添加し酢

PCT/JP03/03978

139

酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製することにより、4-[(trans-4-r > 1) - 5- 7) アミノ] -5- 7 アングニトリル(187mg, 71%)を 無色油状物として得た。

(c) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-フルオロ-2-メトキシベンズアミドの合成

実施例41(b)の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-5-フルオロ

10 - 2-メトキシベンゾニトリルを原料に用いた。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 10-1. 40 (4H, m), 1. 7 0-2. 00 (6H, m), 2. 53 (1H, m), 3. 33 (1H, m), 3. 86 (3H, s), 5. 72 (1H, m), 6. 30 (1H, d, J=7. 3H z), 7. 24 (1H, br s), 7. 35-7. 50 (2H, m).

15 実施例159

4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -5-クロロー2-メトキシベンズアミドの合成

- (a) 4-([4-(1, 3-ジオキソー1, 3-ジヒドロー2H-イソインドール-2-イル)シクロヘキシル] オキシ) <math>-2-フルオロベンゾニトリルの合成
- 20 2-フルオロー4-ヒドロキシベンゾニトリル(4.0g,29mmol)の テトラヒドロフラン(150mL)溶液に、cis-2-(4-ヒドロキシシク ロヘキシル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン(7.2g,2 9mmol)およびトリフェニルホスフィン(9.2g,35mmol)を添加 し、氷冷下アゾジカルボン酸ジイソプロピル(8.3mL,35mmol)を滴
- 25 下した後、室温まで昇温し終夜攪拌した。反応液に飽和食塩水および飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製後さらにジエチルエーテルで洗浄することにより、4-([4-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロ-2H-イソインドール-2-イ

PCT/JP03/03978

140

- ル)シクロヘキシル]オキシ)-2-フルオロベンゾニトリル(3.4g,32%)を白色粉末として得た。
- (b) tertーブチル 4ー(4ーシアノー3ーフルオロフェノキシ)シクロ ヘキシルカルバメートの合成
- 4-([4-(1, 3-ジオキソー1, 3-ジヒドロー2Hーイソインドールー2ーイル)シクロヘキシル] オキシ) -2-フルオロベンゾニトリル(3.3g, 9.1 mm o 1) のテトラヒドロフラン(20mL) にメチルアミンのエタノール溶液(80mL) を添加し室温で1時間攪拌後60℃にて2時間攪拌した。放冷後反応溶媒を減圧下留去し、残渣をテトラヒドロフラン(100mL) に溶解
- 10 した後、氷冷下攪拌しながらジ炭酸 ジtert‐ブチル(2.2g,10 mmol)を添加した。室温まで昇温し1時間攪拌した後、反応液を減圧下濃縮し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(3~12%酢酸エチルーへキサンで溶出)により精製した。得られた残渣をさらにジエチルエーテルーへキサンで洗浄することにより、tert‐ブチル 4‐(4‐シアノ‐3‐フルオロフェノキシ)シクロヘキシルカルバメート(2.1g,68%)を無色針状晶として得た。
 - (c) tertーブチル 4-(4-シアノ-3-メトキシフェノキシ)シクロ ヘキシルカルバメートの合成
- tertープチル 4- (4-シアノ-3-フルオロフェノキシ)シクロへキ 20 シルカルバメート (1.5g, 4.5mmol)のジメチルホルムアミド(60mL)に28%-ナトリウムメトキシドーメタノール溶液(1.3mL, 22.4mmol)を氷冷下添加しさらに3時間攪拌した。反応液を冷塩化アンモニウム水溶液に注入し酢酸エチルで抽出した後(2回)、有機層を飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をジエチルエ 25 ーテルーへキサンにて洗浄することにより、tertーブチル 4- (4-シアノ-3-メトキシフェノキシ)シクロヘキシルカルバメート(1.3g,84%)を無色針状晶として得た。
 - (d) 4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -5-クロロ -2-メトキシベンゾニトリルの合成

PCT/JP03/03978

141

tertーブチル 4- (4-シアノ-3-メトキシフェノキシ)シクロヘキシルカルバメート (1.0g, 2.9mmol)の2-プロパノール (50mL)溶液に、室温にてN-クロルコハク酸イミド (1.93g, 14.4mmol)を添加し50℃にて40分攪拌した。反応液を室温まで放冷しN-クロルコハク酸イミド (580mg, 4.4mmol)を追加し50℃にてさらに1時間加熱攪拌した。放冷後反応液を減圧下濃縮乾固し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1で溶出)により精製し得られた残渣をクロロホルムーヘキサンにて洗浄することにより、4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル)オキシ]-5-クロロー2-メトキシベンゾニトリル (635mg, 78%)を無色針状晶として得た。

(e) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -5-クロロ -2-メトキシベンズアミドの合成

4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)オキシ]-5-クロロ-2

-メトキシベンゾニトリル (200mg, 0.71mmol)のメタノール(8

mL)溶液に水酸化リチウム(51mg, 2.1mmol)、30%過酸化水素

水 (404mg, 3.5mmol)および水(2mL)を添加し50℃にて3時
間攪拌した。反応液を飽和食塩水に注入しアンモニア水を添加後、酢酸エチルで
抽出した(2回)。有機層を飽和食塩水、5%チオ硫酸ナトリウム水溶液にて洗

少し硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をメタノールージエチルエーテルにて洗浄することにより、4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)オキシ]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミド(88mg, 41%)を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ; 1. 10-1. 30 (2H, m), 1. 3 25 5-1. 55 (2H, m), 1. 70-1. 85 (2H, m), 1. 95-2. 10 (2H, m), 2. 66 (1H, m), 3. 92 (3H, s), 4. 55 (1H, m), 6. 83 (1H, s), 7. 52 (1H, brm), 7. 81 (1H, s).

実施例160

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

142

4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -2-フルオロベン ズアミドの合成

- (a) tert-ブチル (trans-4-[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェノキシ]シクロヘキシル)カルバメートの合成
- 5 実施例159(b)で得られたtertーブチル 4ー(4ーシアノー3ーフルオロフェノキシ)シクロヘキシルカルバメート(210mg, 0.63 mmol)のメタノール(5mL)に水酸化リチウム(45mg, 1.9 mmol)、30%過酸化水素水(356mg, 3.1mmol)および水(2mL)を添加し室温にて8時間攪拌した。反応液に飽和食塩水を注入し酢酸エチルで抽出した(2回)。有機層を飽和食塩水、5%チオ硫酸ナトリウム水溶液にて洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をジエチルエーテルーヘキサンにて洗浄することにより、tertーブチル(trans-4-[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェノキシ]シクロヘキシル)カルバメート(201mg, 91%)を白色粉末として得た。
- 15 (b) 4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] 2-フルオロベンズアミドの合成

tertープチル (trans-4-[4-(アミノカルボニル)-3-フルオロフェノキシ]シクロヘキシル)カルバメート (195mg, 0.55mmol)のジクロロメタン (8mL)にトリフルオロ酢酸 (8mL)を添加し 室温にて1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホム:メタノール:アンモニア水=200:20:1で溶出)により精製し、4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル)オキシ]-2-フルオロベンズアミド (101mg, 72%)を白色粉末として得た。
1 H-NMR (DMSO-d6) δ; 1.10-1.45 (4H, m), 1.5
5 (2H, br s), 1.70-1.80 (2H, m), 1.90-2.05 (2H, m), 2.60 (1H, m), 4.35 (1H, m), 6.70-6.95 (2H, m), 7.41 (1H, br s), 7.47 (1H, br s),

実施例161

7. 62 (1H, t, J = 8.6 Hz).

PCT/JP03/03978

143

4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -5-クロロー2-フルオロベンズアミドの合成

- (a) 4- [(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] -5-クロロ -2-フルオロベングニトリルの合成
- 実施例159(b)で得られたtertープチル 4-(4-シアノ-3-フルオロフェノキシ)シクロヘキシルカルバメート(240mg, 0.72mmol)の酢酸(3mL)溶液に塩化スルフリル(288μL, 3.6mmol)を添加し50℃にて10時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し得られた残渣に10%炭酸ナトリウム水溶液を注入し酢酸エチルで抽出した(3回)。
- 10 有機層を飽和食塩水で洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製した。得られた結晶をジエチルエーテルで洗浄することにより4ー[(trans-4-アミノシクロヘキシル)オキシ]-5-クロロ-2-フルオロベンゾニトリル(114mg, 59%)を白色粉末として得た。
- 15 (b) 4-[(trans-4-アミノシクロヘキシル) オキシ] <math>-5-クロロ -2-フルオロベンズアミドの合成

実施例159 (e) の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(trans-4-アミノシクロへキシル) オキシ] <math>-5-クロロ -2-フルオロベンゾニトリルを原料に用いた。

- 1 H-NMR (DMSO- 1 d₆) δ ; 1. 1 0-1. 5 0 (4H, m), 1. 5 0-1. 9 0 (4H, m), 1. 9 0-2. 2 0 (2H, m), 2. 6 5 (1H, m), 4. 4 8 (1H, m), 7. 2 6 (1H, d, J=12. 8 Hz), 7. 5 0-7. 6 5 (2H, brm), 7. 6 9 (1H, d, J=7. 7 Hz). 实施例162
- 25 4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ]-2, 5-ジフルオロベンズアミドの合成

実施例 59 (d) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例 158 (a) で得た tert-ブチル trans-4-[(4-シアノ-2,5-ジフルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートを

PCT/JP03/03978

144

原料に用いた。

融点:209~210℃

実施例163

4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-ブロモー2-5 フルオロベンズアミドの合成

(a) tert-ブチル trans-4-[(2-ブロモー4ーシアノー5-フルオロフェニル) アミノ] シクロヘキシルカルバメートの合成

実施例63(a)の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、実施例140(a)で得たtertープチル transー4ー[(4-10 シアノ-3-フルオロフェニル)アミノ]シクロヘキシルカルバメートを原料に用いた。

(b) 4- [trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-ブロモ-2-フルオロベンズアミドの合成

実施例 59 (d) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。た 50 だし、50 だし、5

融点:171~173℃

実施例164

4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2, 5-ジフルオロベ 20 ンズアミドの合成

- (a) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2, 5-ジフル オロベンゾニトリルの合成
- 2, 4, 5-トリフルオロベンゾニトリル(1.00g, 6.4mmol)の N, N-ジメチルホルムアミド(30ml)溶液に炭酸カリウム(2.64g,
- 25 19.1 mm o 1)を加えて氷冷し、4-アミノー1ーベンジルピペリジン(1.36 m l, 6.7 mm o 1)を加え、徐々に室温として終夜攪拌した。反応溶液を飽和重曹水に加えてトルエン/酢酸エチル=1/1で3回抽出し、集めた有機層を飽和食塩水で1回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して析出した固体をヘキサン/ジエチルエーテルにて懸濁洗浄し、固体を濾取、減

PCT/JP03/03978

145

圧乾燥することにより4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2.5-ジフルオロベンゾニトリル(1.749g,83%)を得た。

- (b) 4- [(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ] -2, 5-ジフル オロベンズアミドの合成
- 5 実施例 5 9 (d) の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル) アミノ]-2, 5-ジフルオロベンゾニトリルを原料に用いた。

融点:195~197℃

実施例165

10 2,5-ジフルオロー4-(ピペリジン-4-イルアミノ)ベンズアミドの合成 実施例14の方法に準じて反応を行ない、掲題の化合物を合成した。ただし、 実施例164で得た4-[(1-ベンジルピペリジン-4-イル)アミノ]-2, 5-ジフルオロベンズアミドを原料に用いた。

融点:187.5~189.5℃

15 実施例166

2-フルオロー4-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イルメチル)ベンズアミドの合成·

- (a) ジエチル (4ーシアノー3ーフルオロベンジル) ホスホネートの合成
- 窒素雰囲気下、室温において文献既知化合物である4-シアノー2-フルオロ ベンジルプロミド(100 mg, 0.467 mm o l)に、亜リン酸トリエチル (1 m l) 加え、120 Cとした。1 時間後、反応溶液を減圧濃縮し得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチルロクロロホルム/酢酸エチルで溶出)で精製し、ジエチル (4-シアノー3-フルオロベンジル)ホスホネート(120.6 mg, 95%)を得た。
- 25 (b) tert-ブチル 4-(4-シアノ-3-フルオロベンジリデン) ピペリジン-1-カルボキシレートの合成

窒素雰囲気下、0 ℃においてジエチル $(4-\nu)$ アノー $3-\nu$ フルオロベンジル)ホスホネート(50 m g, 0.184 m m o l)のテトラヒドロフラン(1 m l)溶液に、60%-水素化ナトリウム(8.1 m g, 0.202 m m o l)

PCT/JP03/03978

146

を加えた。5分後、tert-ブチル 4-オキソー1-ピペリジンカルボキシレート(40mg, 0.202mmol)を加えた。30分後、室温に昇温し、さらに2.5時間後、反応溶液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、これを減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチルで溶出)で精製し、<math>tert-ブチル 4-(4-シアノ-3-フルオロベンジリデン)ピペリジン-1-カルボキシレート(52.7mg, 90%)を得た。

- (c) 2ーフルオロー4ー(1, 2, 3, 6ーテトラヒドロピリジンー4ーイル メチル) ベンズアミドの合成
- 10 窒素雰囲気下、室温において $t e r t プチル 4 (4 \nu r) 3 フル オロベンジリデン) ピペリジンー<math>1 \mu r$ カルボキシレート (47 m g, 0.149 m m o 1) に濃硫酸 (1 m 1) を加え、60%とした。1 時間後、反応溶液を氷に注ぎ、10N-水酸化ナトリウム水溶液でpH=12とし、これを酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、これを減圧濃縮して得ら
- 15 れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノールロクロロホルム/メタノール(1%-アンモニア水)で溶出)で精製し、2-フルオロ-4-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イルメチル)ベンズアミド(2.7mg, 7.8%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ; 1. 92 (2H, m), 2. 93 (2H, t, J=5. 7Hz), 3. 32 (2H, m), 3. 36 (2H, m), 5. 51 (1H, m), 5. 82 (1H, brs.), 6. 67 (1H, brs.), 6. 99 (1H, d, J=12. 8Hz), 7. 11 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 04 (1H, dd, J=8. 1, 8. 1Hz). 実施例167

5-クロロー2-フルオロー4ー({4-trans-[(3,3,3-トリフルオロプロピル)アミノ]シクロヘキシル}アミノ)ベンズアミドの合成 実施例141で得られた4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-5-クロロー2-フルオロベンズアミド(130mg,0.455mmol)のジメチルホルムアミド溶液(3ml)に、ジイソプロピリエチルア

PCT/JP03/03978

147

ミン (238μ1, 1.37mmol)、3,3,3-トリフルオロプロピルアミド(48μ1,0.453mmol)、ヨウ化カリウム(15mg,0.0904mmol)を加えて、室温で13時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、トルエンで5回共沸操作を行った後にクロロホルムーメタノールを加え、固形分を除5 去後濃縮した。メタノールに溶解し、分取薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0.5mm x 20cm x 20cm、4枚、クロロホルム/メタノール/アンモニア水=20:1:0.1で展開)により精製し、5ークロロー2ーフルオロー4ー({4-trans-[(3,3,3-トリフルオロプロピル)アミノ]シクロヘキシル}アミノ)ベンズアミド(23mg,13%)を白色固体として得た。

融点:161-161℃

実施例168

5-クロロー2-フルオロー4- ({4-trans-[(2, 2, 2-トリフルオロエチル) アミノ] シクロヘキシル} アミノ) ベンズアミドの合成

実施例141で得られた4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル)アミノ]-5-クロロー2-フルオロベンズアミド(20mg, 0.070 mmol)のジメチルホルムアミド溶液(1ml)に、ジイソプロピリエチルアミン(37μl, 0.212mmol)、2, 2, 2-トリフルオロエチルトリフルオロメタンスルホネート(10μl, 0.0694mmol)を加えて、室20 温で20時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、トルエンで5回共沸操作を行った後に、メタノールに溶解し、分取薄層シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0.5mm x 20cm x 20cm、2枚、クロロホルム/メタノール/アンモニアホ=20:1:0.1で展開)により精製し、5-クロロー2-フルオロー4ー({4-trans-[(2,2,2-トリフルオロエチル)アミノ]シクロヘキシル}アミノ)ベンズアミド(15mg,58%)を白色固体として得た。

融点:157-158℃

実施例169

5-クロロー2-フルオロー4-{[1-(3, 3, 3-トリフルオロプロピ

PCT/JP03/03978

148

ル) ピペリジンー4ーイル]アミノ} ベンズアミドの合成

実施例167の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、 実施例145で得られた5-クロロー2-フルオロー4ー(ピペリジンー4ーイルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。

5 融点:130-132℃(分解)

実施例170

5 - クロロー 2 - フルオロー 4 - {[1 - (2, 2, 2 - トリフルオロエチル) ピペリジン- 4 - イル]アミノ} ベンズアミドの合成

実施例168の方法に準じて反応を行い、掲題の化合物を合成した。ただし、 10 実施例145で得られた5ークロロー2ーフルオロー4ー(ピペリジンー4ーイ ルアミノ)ベンズアミドを原料に用いた。

融点:172-173℃

試験例1

Rhoキナーゼリン酸化阻害アッセイ・

- 15 牛の脳抽出画分は、以下のように調製した。すなわち、牛の脳より灰白質を細切後、2倍量の免疫沈降用緩衝液(10mM トリスヒドロキシメチルアミノメタン(Tris)(pH 7.5), 1% トリトン X-100, 0.5% NP-40, 150mM NaCl, 20mM フッ化ナトリウム, 1mM エチレンジアミン四酢酸(EDTA), 1mM エチレングリコールビス(β-アミノエチルエーテル)-N, N, N', N'-四酢酸(EGTA), 0.2mM フッ化フェニルメチルスルホニル(PMSF))に懸濁し、ポリテトラフルオロエチレン製のポッター型ホモジェナイザーを用いて組織を破壊した。20 000 gで15分間の遠心を行った後、上清を回収し、さらに100 000g、60分間の超遠心を行った。その上清を回収し、牛の脳抽出画分とした。
 - また、抗Rhoキナーゼ抗体固定化プレートを以下のように作製した。すなわ ち、二次抗体(抗ヤギIgG (Fc) 抗体)をリン酸緩衝生理食塩水 (Phosphate-Buffered Saline: PBSで1/300 (1 μ 1抗体/300 μ 1 PBS) に希釈し、96穴ELISA プレートの各穴に100 μ 1ずつ添加した。室温で2時間の吸着を行った後、上清を 取り除いた。その後、100 μ 1 のPBSを添加後、上清を取り除いた(この洗浄操作 を2回実施)。洗浄後、100 μ 1 のブロッキング緩衝液 (0.05% Tween 20、0.25%

牛血清アルブミン(脂肪酸フリー)/PBS)を添加し、室温で1時間のブロッキングを行った。ブロッキング後、 $100\,\mu$ 1のブロッキング緩衝液で洗浄を2回行い、PBS で $1/200\,(0.5\,\mu\,1\,(0.1\,\mu\,g)/100\,\mu\,1)$ 希釈された一次抗体(抗ROKII (R h o キナーゼ) ペプチド抗体)を $100\,\mu$ 1添加し、室温で2時間の吸着を行った。吸着後、 $100\,\mu$ 1のブロッキング緩衝液で1回洗浄した。さらに $100\,\mu$ 1のブロッキング緩衝液を参添加し、抗Rhoキナーゼ抗体固定化プレートとした。

上記プレートを用いて牛脳抽出画分からRhoキナーゼを選択的に固定化し、 Rhoキナーゼリン酸化アッセイを行なった。1.5mg/mlに調製した牛の脳抽出液 を抗体固定化プレートに100μ1添加し、4℃、1時間反応させることによって、 Rhoキナーゼをプレートに固定化した。反応終了後、上清を捨て、100 μ1 免 疫沈降用緩衝液で3回洗浄した。さらに100μ1 緩衝液A (50 mM Tris (pH 7.5), 10mM MgCl₂,150mM NaCl)で3回洗浄した。上清を除いたプレートに、上記の反応 緩衝液(50mM Tris-HC1(pH 7.5), 2mM EDTA, 10mM MgCl2)を40μ1添加した。さ らに化合物を含んだアデノシン5'-トリホスフェート(ATP)緩衝液(0.1μM ATP (6 nM[$\gamma - ^{32}$ P] ATPを含む), $10 \mu g$ ヒストン (HF2A))を調製し、その溶液10 15 μ1をプレートに加えることによって反応を開始した。反応は、室温4時間で行 った。反応停止は、最終濃度75mMのリン酸溶液、50μM ATPを添加することによ って行った。反応終了後、ベータプレート1205(Wallac社)専用のホスホセルロー スフィルターに反応液を50μ1スポットした。スポット終了後、そのフィルター 20 を75mMのリン酸溶液150mlで10分間洗浄した。この洗浄操作を3回繰り返し行った。 洗浄終了後、そのフィルターを乾燥させ、セロハンの袋で包み、液体シンチレー ションカクテルを10ml加えた。そのフィルターにトラップされたエネルギー量 (β線放射能カウント数)をベータプレート1205で測定した。

Rhoキナーゼが含まれていないサンプルのカウント数をバックグランド(= 25 活性0%)とし、化合物が含まれていないサンプルのカウント数(Rhoキナーゼリン酸化活性)を活性率100%とした。リン酸化反応を50%阻害する化合物濃度をRhoキナーゼのIC₅₀値とした。

本試験により得られたRhoキナーゼ IC_{50} 値は、実施例10の化合物が0.62 μ g/ml、実施例113の化合物が0.0065 μ g/ml、実施例141の化合物が

PCT/JP03/03978

150

 $0.0082\,\mu$ g/ml、実施例 $1\,5\,8\,\sigma$ 化合物が $0.0080\,\mu$ g/ml、実施例 $1\,5\,9\,\sigma$ 化合物が $0.0073\,\mu$ g/ml、実施例 $1\,6\,2\,\sigma$ 化合物が $0.0071\,\mu$ g/ml、実施例 $1\,6\,3\,\sigma$ 化合物が $0.0082\,\mu$ g/mlであった。

5 産業上の利用の可能性

本発明化合物はRhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼの阻害およびRhoキナーゼ阻害によるNa⁺/H⁺交換輸送系阻害等の二次的な作用によって病態が改善されると考えられる疾患、例えば平滑筋弛緩作用に基づく高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息もしくは血小板凝集亢進による10疾患(慢性動脈閉塞症、脳卒中)、細胞の過剰増殖・遊走・線維化(例えば線維芽細胞増殖、平滑筋細胞増殖、メサンギウム細胞増殖、血管内皮細胞増殖など)抑制作用に基づく動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、肝不全、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、器官肥大、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌等の疾患、および心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨粗鬆症などの骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼吸窮迫症候群、また網膜症、緑内障、勃起不全等の治療薬として有用である。

5

PCT/JP03/03978

151

請 求 の 範 囲

1. 式(1):

$$R^2$$
 R^1
 NH_2
 Z
 X
 R^3
 R^4
 R^3
 R^3

[式中、Xは単結合または置換もしくは無置換の低級アルキレン基(該低級アルキレン基の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S(O) $_n$ -、-N(R^5)-、-N(R^6)C(=O)-、-C(=O)N(R^6)-、-N(R^6)S(O) $_2$ -、-S(O) $_2$ N(R^6)-または-C(=O)-で表される基、またはベンゼン 73 環またはシクロアルカン環(該シクロアルカン環内の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S-、-N(R^7)-または-C(=O)-で表される基によって、1または複数、同一または異なって置き換えられていてもよい)によって、1または複数、同一または異なって置き換えられることができ、また該低級アルキレン基の隣り合ういずれか 2つの炭素原子は 2 重結合もしくは 3 重結合を、1または複数、同一または異なって形成することができる)を表す。

Zは飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽 和の多環式複素環基 (これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有してい てもよい)を表す。

20 R¹、R²、R³、およびR⁴は、同一もしくは異なって飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルケニルをである。

PCT/JP03/03978

WO 03/082808

152

キニル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、 $-N(R^{10})R^{11}$ 、 $-C(=O)N(R^{10})R^{11}$ 、 $-S(O)_2N(R^{10})R^{11}$ もしくは $-S(O)_mR^{12}$ で表される基を表す。

5 nおよびmはそれぞれ独立して 0、1、または 2 を表す。

 R^5 および R^7 は、同一または異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、または式:-C(=O) N(R^{10}) R^{11} 、-S(O) $_2N$ (R^{10}) R^{11} もしくは一S(O) $_mR^{12}$ で表される基を表す。

R⁶およびR⁹は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、または置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表える。

 R^{10} および R^{11} は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表すか、または R^{10} と R^{11} が互いに結合して、これらが結合する窒素原子と一緒になって環中に他のヘテロ原子を含んでいてもよい飽和 $3\sim 8$ 員環の環状アミノ基(該環状アミノ基は1以上の置換もしくは無置換のアルキル基、-S(O) $_m$ R^{12}

PCT/JP03/03978

153

または-OR⁹で置換されていてもよい)を表す。

R¹²は飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基を表す。

但し、以下の化合物を除く。

- (i) Xが式: -O-または-S-で表される基であり、Zが4位に置換基を有するピロリジン-3-イル、4位に置換基を有するピペリジン-3-イル、3位に
 10 置換基を有するピペリジン-4-イル、4位に置換基を有するホモピペリジン-3-イル、5位に置換基を有するホモピペリジン-4-イル、または3位に置換基を有するホモピペリジン-4-イルであって、当該置換基がオキソ基、水酸基、置換もしくは無置換のアルコキシ基、置換もしくは無置換のアルケニルオキシ基、置換もしくは無置換のアルキニルオキシ基、置換もしくは無置換のアラルキルオキシ基、置換もしくは無置換のアリール基で置換されたアルケニルオキシ基、置換もしくは無置換のアリールオキシ基、置換もしくは無置換のアリールオキシ基、置換もしくは無置換のアリールオキシ基、置換もしくは無置換のアシルオキシ基、べンジルオキシカルボニルオキシ基、またはアルキルカルバモイルオキシ基である化合物。
 - (ii) Xが式:-O-で表される基であり、Zが式:



20

で表される化合物(式中、R^Oは水素原子、置換もしくは無置換のカルバモイル基、または置換もしくは無置換のチオカルバモイル基を表す)。] で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。

25 2. Xが式: -N (R^5) -、-C (=O) N (R^6) -、 $-CH_2N$ (R^5) -、 $-CH_2$ -または-O-で表される基である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。

PCT/JP03/03978

154.

- 3. Xが式: -N (R^5) -で表される基である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 4. Xが式: -Oーで表される基である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 15 て許容される塩。
 - 6. R²もしくはR⁴の少なくとも一方が飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、またはハロゲン原子、ニトロボーシア・ボーカルボキシルボー環境よしくは無関換のアルキルボー環境もしては無関機のアルキルボー環境もしては無関係のアルキルボー環境もして
- 25 2、3または4記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - 7. R^1 および R^4 、または R^3 および R^2 が、同一または異なって、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環

PCT/JP03/03978

155

複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、 またはハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置 換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のア ルキニル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置

- 5 換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、 $-N(R^{10})R^{11}$ 、-C(=O)N $(R^{10})R^{11}$ 、 $-S(O)_2N(R^{10})R^{11}$ もしくは $-S(O)_mR^{12}$ で表される基である、請求項1、2、3または4記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 8. R^1 もしくは R^3 の少なくとも一方が式: $-OR^9$ で表される基または 10 ハロゲン原子である、請求項1、2、3、4、5または7記載の化合物もしくは そのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - 9. R^1 もしくは R^3 の少なくとも一方がメトキシ基である、請求項1、2、3、4、5または7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 15 10. R¹もしくはR³の少なくとも一方がフッ素原子である、請求項1、
 2、3、4、5または7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの 医薬として許容される塩。
- 11. R^2 もしくは R^4 の少なくとも一方がハロゲン原子である、請求項1、2、3、4、6または7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの20 医薬として許容される塩。
 - 12. R^2 もしくは R^4 の少なくとも一方が塩素原子である、請求項1、2、3、4、6または7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 13. R^1 が式: $-OR^9$ で表される基またはハロゲン原子であり、かつ R^4 がハロゲン原子であるか、または R^3 が式: $-OR^9$ で表される基またはハロゲン原子であり、かつ R^2 がハロゲン原子である、請求項1、2、3、4または 7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - $14. R^{1}$ がメトキシ基であり、かつ R^{4} が塩素原子であるか、または R^{3}

PCT/JP03/03978

156

がメトキシ基であり、かつ R^2 が塩素原子である、請求項1、2、3、4または 7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される 塩。

- 15. R^1 がフッ素原子であり、かつ R^4 が塩素原子であるか、または R^3 がフッ素原子であり、かつ R^2 が塩素原子である、請求項1、2、3、4または 7記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される 塩。
 - 16. Zが置換もしくは無置換の飽和単環式複素環基、または置換された飽 和単環式炭化水素環基であり、ここで飽和単環式炭化水素環基の置換基は式:-
- 10 N (R^{21}) R^{22} で表される基(式中、 R^{21} および R^{22} は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立して、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基を表す)である、請求項1~15のいずれか1項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
- 17. 4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2-フルオロベンズアミド、4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -5-クロロー2-フルオロベンズアミド、5-クロロー4-{[trans-(イソプロピルアミノ) シクロヘキシル] アミノ} -2-メトキシベンズアミド、4-[trans-(4-アミノシクロヘキシル) アミノ] -2,5
 20 -ジフルオロベンズアミド、または5-クロロー2-フルオロー4-(ピペリジ
- 20 ーシフルオロペンスアミド、または5ークロロー2ーフルオロー4ー(ピペリシンー4ーイルアミノ)ベンズアミドである請求項1記載の化合物、もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩。
 - 18. 請求項1~17のいずれか1項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有する医薬。
- 25 19. 請求項1~17のいずれか1項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有するRhoキナーゼ阻害剤。 20. 式(1):

PCT/JP03/03978

157

$$R^2$$
 R^1
 NH_2
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4
 R^3

[式中、Xは単結合または置換もしくは無置換の低級アルキレン基(該低級アルキレン基の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S(O) $_n-$ 、-N(R^5)-、-N5 (R^6) C (=O) -、-C (=O) N (R^6) - 、-N (R^6) S (O) $_2-$ 、-S (O) $_2N$ (R^6) - または-C (=O) -で表される基、またはベンゼン環またはシクロアルカン環(該シクロアルカン環内の $-CH_2$ -基は式:-O-、-S-、-N (R^7) -または-C (=O) -で表される基によって、1または複数、同一または異なって置き換えられていてもよい)によって、1または複数、10 同一または異なって置き換えられることができ、また該低級アルキレン基の隣り合ういずれか2つの炭素原子は2重結合もしくは3重結合を、1または複数、同一または異なって形成することができる)を表す。

Zは飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽 和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有してい てもよい)を表す。

 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^4 は、同一もしくは異なって飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のアルキール基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアルキニル基、置換もしくは無置換のアルカルボニル基、置換もしくは無置換のアルカルボニル基、置換もしくは無置換のアシル基、または式: $-OR^9$ 、-N(R^{10}) R^{11} 、-C(=O) N (R^{10}) R^{11} 、-C(=O) R^{12} で

10

PCT/JP03/03978

158

表される基を表す。

nおよびmはそれぞれ独立して0、1、または2を表す。

 R^5 および R^7 は、同一または異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独立 して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環式 5 炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不飽 和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有してい てもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは 無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基、または式: $-C (= O) N (R^{10}) R^{11}, -S (O) 2N (R^{10}) R^{11} もしくは-S$ $(O)_{m}R^{12}$ で表される基を表す。

R⁶およびR⁹は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞれ独 立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多環 式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは不 飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有して いてもよい)、または水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしく は無置換のアシル基、または置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表 す。

R¹⁰およびR¹¹は、同一もしくは異なって、また複数ある場合にはそれぞ れ独立して、飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の 多環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしく は不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有 していてもよい)、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは 無置換のアシル基、置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基を表すか、ま たはR¹⁰とR¹¹が互いに結合して、これらが結合する窒素原子と一緒になっ て環中に他のヘテロ原子を含んでいてもよい飽和3~8員環の環状アミノ基(該 環状アミノ基は1以上の置換もしくは無置換のアルキル基、-S(O)mR¹² または-OR⁹で置換されていてもよい)を表す。

R¹²は飽和もしくは不飽和の単環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の多 環式炭化水素環基、飽和もしくは不飽和の単環式複素環基、または飽和もしくは

PCT/JP03/03978

159

不飽和の多環式複素環基(これらの基は、無置換であるかもしくは置換基を有していてもよい)、または水素原子、または置換もしくは無置換のアルキル基を表す。

但し、以下の化合物を除く。

- 5 Xが式: -O-で表される基であり、Zが4位に置換基を有するピロリジン-3-イルであって、当該置換基が水酸基、アルコキシ基、ベンジルオキシカルボニルオキシ基、またはアルキルカルバモイルオキシ基である化合物。]で表される化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩を含有する、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早産、喘息、
- 10 脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、 前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚血性疾患、炎 症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、 成人呼吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療剤。
- 21. 治療を必要とする患者に、請求項20に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの医薬として許容される塩の有効量を投与することからなる、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管壁縮、早産、喘息、脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化症、腎不全、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管感染、敗血症、成人呼20 吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療方法。
- 22. 請求項20に記載の化合物もしくはそのプロドラッグまたはそれらの 医薬として許容される塩の、高血圧症、末梢循環障害、狭心症、脳血管攣縮、早 産、喘息、脳卒中、動脈硬化症、肺線維症、肝線維症、腎線維症、腎糸球体硬化 症、腎不全、前立腺肥大、糖尿病合併症、血管再狭窄、癌、心肥大、心不全、虚 血性疾患、炎症、自己免疫疾患、AIDS、骨疾患、脳機能障害、細菌の消化管 感染、敗血症、成人呼吸窮迫症候群、網膜症、緑内障、または勃起不全の治療剤 の製造に於ける使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/03978

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl⁷ C07C235/46, 235/60, 237/30, 237/42, 317/44, C07D207/14, CO7D211/06, 213/04, 223/12, 309/14, 335/02, 451/04, A61K31/165, 31/351, 31/382, 31/40, 31/44, 31/55, A61P1/16, According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl⁷ C07C235/46, 235/60, 237/30, 237/42, 317/44, C07D207/14, CO7D211/06, 213/04, 223/12, 309/14, 335/02, 451/04, A61K31/165, 31/351, 31/382, 31/40, 31/44, 31/55, A61P1/16, Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category* 1-20,22EP 956865 A1 (YOSHITOMI PHARMACEUTICAL A INDUSTRIES), 17 November, 1999 (17.11.99), & WO 98/6433 A1 & US 6218410 B1 1,2,18,20,22 WO 97/15308 A1 (ZYMOGENETICS, INC.), X 01 May, 1997 (01.05.97), & JP 2000-513324 A Page 76; Fig. 2X & US 6008208 A & EP 866710 A1 1,2 US 4302389 A (Hoechst AG), X 24 November, 1981 (24.11.81), & JP 55-56158 A Page 3; example 1 & EP 10273 A1 & DE 2845947 A1 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. later document published after the international filing date or Special categories of cited documents: priority date and not in conflict with the application but cited to document defining the general state of the art which is not understand the principle or theory underlying the invention considered to be of particular relevance document of particular relevance; the claimed invention cannot be earlier document but published on or after the international filing considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is document of particular relevance; the claimed invention cannot be cited to establish the publication date of another citation or other considered to involve an inventive step when the document is special reason (as specified) combined with one or more other such documents, such document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 24 June, 2003 (24.06.03) 06 June, 2003 (06.06.03) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Japanese Patent Office Telephone No. Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/03978

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 9/00, 11/06, 13/08, 13/12, 15/06, 15/10, 19/08, 27/02, 29/00, A61P31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 37/06, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl? 9/00-9/14, 11/06, 13/08, 13/12, 15/06, 15/10, 19/08, 27/02, A61P29/00, 31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 37/06, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/03978

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 21
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claim 21 pertains to methods for treatment of the human body by surgery or therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Contract Name (Name (Nam
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
·
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
\cdot
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/03978

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07C235/46, 235/60, 237/30, 237/42, 317/44, C07D207/14, C07D211/06, 213/04, 223/12, 309/14, 335/02, 451/04, A61K31/165, 31/351, 31/382, 31/40, 31/44, 31/55, A61P1/16, 9/00, 11/06, 13/08, 13/12, 15/06, 15/10, 19/08, 27/02, 29/00, A61P31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 37/06, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07C235/46, 235/60, 237/30, 237/42, 317/44, C07D207/14, C07D211/06, 213/04, 223/12, 309/14, 335/02, 451/04, A61K31/165, 31/351, 31/382, 31/40, 31/44, 31/55, A61P1/16, 9/00-9/14, 11/06, 13/08, 13/12, 15/06, 15/10, 19/08, 27/02, A61P29/00, 31/04, 31/18, 35/00, 37/02, 37/06, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	EP 956865 A1 (YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES) 1999. 11. 17 & WO 98/6433 A1 & US 6218410 B1	1-20, 22
X	WO 97/15308 A1 (ZYMOGENETICS, INC.) 1997. 05. 01 & JP 2000-513324 A 第76頁FIG.2X & EP 866710 A1 & US 6008208 A	1, 2, 18, 20, 22

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

06.06.03.

国際調査報告の発送日

24.06.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 特許庁審査官(権限のある職員) 藤森 知郎 麗)

4H | 9357

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP03/03978			
C(続き).	関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X	US 4302389 A (Hoechst Aktien 1981. 11. 24 & JP 55-56158 A 第3頁例1 & EP 10273 A1 & DE 284		1, 2		
			•		

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/03978

第I概	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)			
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。				
1. X	請求の範囲 <u>21</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、			
	請求の範囲21は、人の身体の治療による処置に関するものであるから、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則 39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。			
2.	間求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、			
3.	間求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。			
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)			
次に対	どべるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。			
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。			
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。			
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。			
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。			
追加調查	E手数料の異議の申立てに関する注意			
	」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。			
-				